

# E-SELENSOL 70/1 mg/ml emulsion for injection for cattle, sheep and pigs

Heimilað

- ALPHA-TOCOPHEROL
- Sodium selenite

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

E-SELENSOL 70/1 mg/ml emulsion for injection for cattle, sheep and pigs

E-Selensol, 70/1 mg/ml süsteemulsioon veistele, lammastele ja sigadele

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Nautgripir

Svín

Sauðkind

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

# Upplýsingar um lyf

## **Virkt efni og styrkur:**

Aðeins fáanlegt í enska  
70.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska  
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## **Lyfjaform:**

Stungulyf, fleyti

---

## **Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

### **Til notkunar í vöðva:**

- 

#### **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

- 

#### **Svín**

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

- 

#### **Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 30 dagar

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

### **Til notkunar undir húð:**

- 

#### **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

- 

#### **Svín**

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

•

**Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 30 dagar

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QA12CE99

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Eistland

---

**Fáanlegt í:**

Eistland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

---

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

27/04/2021

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

State Agency Of Medicines

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

2285

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

27/04/2021

---

**Umsjónarland (RMS):**

Ungverjaland

---

**Ferilsnúmer:**

HU/V/0143/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Króatía Kýpur Eistland Grikkland Lettland Litáen

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.