

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

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

Þáttökulönd (CMS):

Króatía Kýpur Eistland Grikkland Lettland Litáen

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á 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.