

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

Autorizzato

- ALPHA-TOCOPHEROL
- Sodium selenite

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini

Suino

Ovino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

70.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Emulsione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso intramuscolare:**

- 

#### **bovini**

- carni e frattaglie. 14 giorno

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

- 

#### **Suino**

- carni e frattaglie. 14 giorno

- 

#### **Ovino**

- carni e frattaglie. 30 giorno

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

#### **Uso sottocutaneo:**

- 

#### **bovini**

- carni e frattaglie. 14 giorno

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

- 

#### **Suino**

- carni e frattaglie. 14 giorno

•

**Ovino**

- carni e frattaglie. 30 giorno

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

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QA12CE99

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Estonia

---

**Disponibile in:**

Estonia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

27/04/2021

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Autorità responsabile:**

State Agency Of Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

2285

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

27/04/2021

---

**Stato membro di riferimento:**

Ungheria

---

**Numero di procedura:**

HU/V/0143/001

---

**Stati membri interessati:**

Croazia Cipro Estonia Grecia Lettonia Lituania

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.