

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:

Grecia

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:

27/07/2021

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Labiana Life Sciences S.A.

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

152794/28-07-2021 (K-0243601)

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/07/2021

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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