

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

E-SELENSOL 70/1 mg/ml emulsija injekcijām liellopiem, aitām un cūkām

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:

Lettonia

Disponibile in:

Lettonia

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:

21/04/2021

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Labiana Life Sciences S.A.

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/DCP/21/0026

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

21/04/2021

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Foglio illustrativo

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