

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

Registruotas

- ALPHA-TOCOPHEROL
- Sodium selenite

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

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

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Galvijai

Kiaulė

Avis

### **Naudojimo būdas:**

Leisti į raumenis

Leisti po oda

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

70.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 miligramai / 1.00 mililitrai

---

### **Vaisto forma:**

Injekcinė emulsija

---

### **Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

#### **Leisti į raumenis:**

- 

##### **Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.

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

- 

##### **Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.

- 

##### **Avis**

- Skerdiena ir subproduktai. 30 d.

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

#### **Leisti po oda:**

- 

##### **Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.

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

- 

##### **Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 14 d.

•

**Avis**

- Skerdiena ir subproduktai. 30 d.

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

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QA12CE99

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Galima įsigyti:**

Latvia

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

**Registruotojas:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

21/04/2021

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Atsakinga institucija:**

Food And Veterinary Service

---

**Registracijos numeris:**

V/DCP/21/0026

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

21/04/2021

---

**Referencinė valstybė narė:**

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

---

**Procedūros numeris:**

HU/V/0143/001

---

**Susijusios valstybės narės:**

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Kroatų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Graikų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Suomių Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.