

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

Toegelaten

- ALPHA-TOCOPHEROL
- Sodium selenite

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Schaap

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
70.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 14 day

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

-

Varken

- Meat and offal. 14 day

-

Schaap

- Meat and offal. 30 day

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

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 14 day

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

-

Varken

- Meat and offal. 14 day

•

Schaap

- Meat and offal. 30 day

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

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA12CE99

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Estland

Beschikbaar in:

Estland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Handelsvergunninghouder:

Labiana Life Sciences S.A.

Handelsvergunningsdatum:

27/04/2021

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Labiana Life Sciences S.A.

Verantwoordelijke instantie:

State Agency Of Medicines

Vergunningsnummer:

2285

Datum toelatingswijziging:

27/04/2021

Rapporterende lidstaat:

Hongarije

Procedurenummer:

HU/V/0143/001

Betrokken lidstaten:

Kroatië Cyprus Estland Griekenland Letland Litouwen

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.