

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

Autorisert

- ALPHA-TOCOPHEROL
- Sodium selenite

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

sau

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
70.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 14 dag

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

-

gris

- Slakt. 14 dag

-

sau

- Slakt. 30 dag

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

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 14 dag

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

-

gris

- Slakt. 14 dag

•

sau

- Slakt. 30 dag

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

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA12CE99

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EE

Tilgjengelig i:

EE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Labiana Life Sciences S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

27/04/2021

Tilvirker for batchfrigivelse:

Labiana Life Sciences S.A.

Ansvarlig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkjenningsnummer:

2285

Status for endring av markedsføringstillatelse:

27/04/2021

Referanse medlemsstat:

HU

Prosedyrenummer:

HU/V/0143/001

Gjeldende medlemsstater:

HR Kypros EE EL LV LT

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.