

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:

LT

Tilgjengelig i:

LT

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:

17/05/2021

Tilvirker for batchfrigivelse:

Labiana Life Sciences S.A.

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/21/2656/001-002

Status for endring av markedsføringstillatelse:

17/05/2021

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

Combined File of all Documents

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