

# LABIASOL E SELEN, (70+2,3)MG/1ML ενέσιμο διαλύμα για βοοειδή, πρόβατα και χοίρους

Dopuszczony

- Sodium selenite
- TOCOPHERYL ACETATE

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

LABIASOL E SELEN, (70+2,3)MG/1ML ενέσιμο διαλύμα για βοοειδή, πρόβατα και χοίρους

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#)

szwedzki islandzki Norwegian

---

**Droga podania:**

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

---

## Szczegóły produktu

**Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w angielski  
2.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski  
70.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do wstrzykiwań

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**Podanie domięśniowe:**

•

**Cattle**

- Meat and offal. 30 day

•

**Sheep**

- Meat and offal. 8 day

•

**Pig**

- Meat and offal. 8 day

**Podanie podskórne:**

•

**Cattle**

- Meat and offal. 30 day

•

## Sheep

- Meat and offal. 8 day

•

## Pig

- Meat and offal. 8 day

---

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QA12CE99

---

### Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### Status pozwolenia:

Valid

---

### Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [grecki](#)

Dostępne wyłącznie w [grecki](#)

Dostępne wyłącznie w [grecki](#)

---

## Informacje dodatkowe

### Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [portugalski](#)

---

### Podmiot odpowiedzialny:

Chellafarm Vet A.E.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

7/11/1994

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Organ odpowiedzialny:**

National Organization For Medicines

---

**Numer pozwolenia:**

34728/08-11-1994/K-0088201

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

25/08/2020

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)