

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

Autorizat

- ALPHA-TOCOPHEROL
- Sodium selenite

Product identification

Denumirea medicamentului:

E-SELENSOL 70/1 mg/ml emulsion for injection for cattle, sheep and pigs
E-SELENSOL 70/1 mg/ml emulsija injekcijām liellopiem, aitām un cūkām

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine

Porc

Oaie

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)
70.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibile numai în [English](#)
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrație intramusculară:

• **Bovine**

- Carne și organe. 14 day

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

• **Porc**

- Carne și organe. 14 day

• **Oaie**

- Carne și organe. 30 day

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

Administrație subcutanată:

• **Bovine**

- Carne și organe. 14 day

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

• **Porc**

- Carne și organe. 14 day

• **Oaie**

- Carne și organe. 30 day

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

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA12CE99

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Labiana Life Sciences S.A.

Marketing authorisation date:

21/04/2021

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Labiana Life Sciences S.A.

Autoritatea responsabilă:

Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

V/DCP/21/0026

Data modificării statusului autorizației:

21/04/2021

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

HU/V/0143/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038604>