

LABIASOL E SELEN,

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

Autorizat

- TOCOPHERYL ACETATE
- Sodium selenite

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)
70.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)
2.30 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

Bovine

- Carne și organe. 30 zi

•

Oaie

- Carne și organe. 8 zi

•

Porc

- Carne și organe. 8 zi

Administrare subcutanată:

•

Bovine

- Carne și organe. 30 zi

•

Oaie

- Carne și organe. 8 zi

•

Porc

- Carne și organe. 8 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA12CE99

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Greek](#)

Disponibile numai în [Greek](#)

Disponibile numai în [Greek](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Portuguese](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Hellafarm S.A.

Data autorizației de comercializare:

7/11/1994

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Labiana Life Sciences S.A.

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

34728/08-11-1994/K-0088201

Data modificării statusului autorizației:

25/08/2020

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000992310>