

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

Autorizat

- Sodium selenite
- TOCOPHERYL ACETATE

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

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

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Oaie

Porc

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză  
2.30 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
70.00 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 [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Portugheză](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Chellafarm Vet A.E.

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)