

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

Oprávněný

- ALPHA-TOCOPHEROL
- Sodium selenite

Product identification

Názov lieku:

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

E-SELENSOL 70/1 mg/ml ενέσιμο γαλάκτωμα για βοοειδή, πρόβατα και χοίρους

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

70.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná emulzia

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulárne použitie:

- **Cattle**

- Meat and offal. 14 day

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

- **Pig**

- Meat and offal. 14 day

- **Sheep**

- Meat and offal. 30 day

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

Subkutánne použitie:

- **Cattle**

- Meat and offal. 14 day

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

- **Pig**

- Meat and offal. 14 day

- **Sheep**

- Meat and offal. 30 day

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

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QA12CE99

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Grécko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Labiana Life Sciences S.A.

Marketing authorisation date:

28/07/2021

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Labiana Life Sciences S.A.

Zodpovedný orgán:

National Organization For Medicines

Číslo registrácie:

152794/28-07-2021 (K-0243601)

Dátum zmeny stavu registrácie:

28/07/2021

Referenčný členský štát:

Maďarsko

Číslo postupu:

HU/V/0143/001

Dotknuté členské štáty:

Chorvátsko Cyprus Estónsko Grécko Lotyšsko Litva

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038603>