

File downloaded on 2026-06-07

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

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

Ima
dovoljenje za
promet

- Sodium selenite
- TOCOPHERYL ACETATE

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

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

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

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

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

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

2.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

70.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutska oblika:

Raztopina za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:**intramuskularna uporaba:**

-

govedo

- Meat and offal. 30 day

-

Sheep

- Meat and offal. 8 day

-

Pig

- Meat and offal. 8 day

Subkutana uporaba:

-

govedo

- Meat and offal. 30 day

-

Sheep

- Meat and offal. 8 day

•

Pig

- Meat and offal. 8 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QA12CE99

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Greek](#)

Na voljo samo v [Greek](#)

Na voljo samo v [Greek](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Portuguese](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Chellafarm Vet A.E.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

7/11/1994

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Labiana Life Sciences S.A.

Pristojni organ:

National Organization For Medicines

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

34728/08-11-1994/K-0088201

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

25/08/2020

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet