

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

Godkänd

- ALPHA-TOCOPHEROL
- Sodium selenite

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Får

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
70.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 14 dygn

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

-

Svin

- Meat and offal. 14 dygn

-

Får

- Meat and offal. 30 dygn

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

Subkutan användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 14 dygn

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

-

Svin

- Meat and offal. 14 dygn

•

Får

- Meat and offal. 30 dygn

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA12CE99

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Estland

Tillgänglig i:

Estland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Labiana Life Sciences S.A.

Godkännandedatum:

27/04/2021

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Labiana Life Sciences S.A.

Ansvarig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkännandenummer:

2285

Datum för ändring av godkännandestatus:

27/04/2021

Referensmedlemsstat:

Ungern

Procedurnummer:

HU/V/0143/001

Berörda medlemsstater:

Kroatien Cypern Estland Grekland Lettland Litauen

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.