

# 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:**

Grekland

---

**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:**

27/07/2021

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

National Organization For Medicines

---

**Godkännandenummer:**

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

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

27/07/2021

---

**Referensmedlemsstat:**

Ungern

---

**Procedurnummer:**

HU/V/0143/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Kroatien Cypern Estland Grekland Lettland Litauen

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

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