

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:

Lettland

Tillgänglig i:

Lettland

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:

21/04/2021

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Labiana Life Sciences S.A.

Ansvarig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

V/DCP/21/0026

Datum för ändring av godkännandestatus:

21/04/2021

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.

Märkningstext

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

Bipacksedel

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