

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

Auktoriserad

- ALPHA-TOCOPHEROL
- Sodium selenite

Product identification

Läkemedlets namn:

E-SELENSOL 70/1 mg/ml emulsion for injection for cattle, sheep and pigs
E-SELENSOL 70/1 mg/ml, injekcinė emulsija galvijams, avims ir kiaulėms

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Får

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

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

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Withdrawal period by route of administration:

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

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Litauen

Available in:

Litauen

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Labiana Life Sciences S.A.

Marketing authorisation date:

17/05/2021

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Labiana Life Sciences S.A.

Ansvarig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

LT/2/21/2656/001-002

Datum för ändring av godkännandestatus:

17/05/2021

Referensmedlemsstat:

Ungern

Förfarandenummer:

HU/V/0143/001

Berörda medlemsstater:

Kroatien Cypern Estland Grekland Lettland Litauen

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

Documents

RV2656.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038605>