

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

Godkänd

- Sodium selenite
- TOCOPHERYL ACETATE

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

Får

Svin

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

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

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

---

### **Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Intramuskulär användning:**

- 

#### **Nöt**

- Meat and offal. 30 dygn

- 

#### **Får**

- Meat and offal. 8 dygn

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 8 dygn

#### **Subkutan användning:**

- 

#### **Nöt**

- Meat and offal. 30 dygn

- 

#### **Får**

- Meat and offal. 8 dygn

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 8 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QA12CE99

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Grekland

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska portugisiska

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Chellafarm Vet A.E.

---

**Godkännandedatum:**

7/11/1994

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

National Organization For Medicines

---

**Godkännandenummer:**

34728/08-11-1994/K-0088201

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

25/08/2020

---

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