

KYNOSELEN SOLUTION INJECTABLE

Разрешен

- Sodium selenite
- Potassium aspartate hemihydrate
- Magnesium aspartate dihydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

KYNOSELEN SOLUTION INJECTABLE

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

котка

овца

куче

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
15.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 4 day

-

свиня

- Meat and offal. 4 day

-

овца

- Meat and offal. 4 day

Подкожно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 4 day

-

свиня

- Meat and offal. 4 day

-

овца

- Meat and offal. 4 day

Интравенозно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 4 day

•

свиня

- Meat and offal. 4 day

•

овца

- Meat and offal. 4 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA12CE99

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

France

Описание на опаковката:

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Vetoquinol S.A.

Дата на разрешение за търговия:

30/06/1992

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Vetoquinol S.A.

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/1233902 0/1992

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

27/11/2018

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.