

# KYNOSELEN

Autoriseret

- Aspartic acid
- Aspartic acid

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

KYNOSELEN

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg

Svin

Kat

Får

Hund

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)  
12.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
7.39 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Lægemiddelform:**

Pulver til injektionsvæske, opløsning

---

### **Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

#### **Intramuskulær anvendelse:**

- 

#### **Kvæg**

- Meat and offal. 4 dag

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 4 dag

- 

#### **Får**

- Meat and offal. 4 dag

#### **Intravenøs anvendelse:**

- 

#### **Kvæg**

- Meat and offal. 4 dag

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 4 dag

- 

#### **Får**

- Meat and offal. 4 dag

#### **Subkutan anvendelse:**

- 

#### **Kvæg**

- Meat and offal. 4 dag

•

**Svin**

- Meat and offal. 4 dag

•

**Får**

- Meat and offal. 4 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QA12CE99

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tilgængelig i:**

Luxembourg

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Vetoquinol S.A.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

30/06/1992

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Vetoquinol S.A.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

V 808/12/06/1470

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

23/01/2012

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.