

KYNOSELEN SOLUTION INJECTABLE

Autorisé

- Sodium selenite
- Potassium aspartate hemihydrate
- Magnesium aspartate dihydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

KYNOSELEN SOLUTION INJECTABLE

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Chat

Mouton

Chien

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

15.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 4 day

-

Porc

- Viande et abats. 4 day

-

Mouton

- Viande et abats. 4 day

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 4 day

-

Porc

- Viande et abats. 4 day

-

Mouton

- Viande et abats. 4 day

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. 4 day

-

Porc

- Viande et abats. 4 day

-

Mouton

- Viande et abats. 4 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA12CE99

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 1 flacon de 50 mL

Boîte de 1 flacon de 250 mL

Boîte de 1 flacon de 100 mL

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetoquinol S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

30/06/1992

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Vetoquinol S.A.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/1233902 0/1992

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/11/2018

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage