

KYNOSELEN

Engedélyezett

- Aspartic acid
- Aspartic acid

Termék azonosítása

Készítmény neve:

KYNOSELEN

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

sertés

macska

juh

kutya

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Intravénás alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereőség:

Csak itt érhető el [English](#)
12.30 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
7.39 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Por oldatos injekcióhoz

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 4 day

-

sertés

- Meat and offal. 4 day

-

juh

- Meat and offal. 4 day

Intravénás alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 4 day

-

sertés

- Meat and offal. 4 day

-

juh

- Meat and offal. 4 day

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 4 day

•

sertés

- Meat and offal. 4 day

•

juh

- Meat and offal. 4 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QA12CE99

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Luxembourg

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Vetoquinol S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

30/06/1992

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Vetoquinol S.A.

Felelős hatóság:

Ministry Of Health And Social Security

Engedély száma:

V 808/12/06/1470

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

23/01/2012

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.