

# KYNOSELEN SOLUTION INJECTABLE

Autorizzato

- Sodium selenite
- Potassium aspartate hemihydrate
- Magnesium aspartate dihydrate

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

KYNOSELEN SOLUTION INJECTABLE

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

Suino

Gatto

Ovino

Cane

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Uso endovenoso

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in English

0.50 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

10.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

15.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso intramuscolare:**

- 

##### **bovini**

- carni e frattaglie. 4 giorno

- 

##### **Suino**

- carni e frattaglie. 4 giorno

- 

##### **Ovino**

- carni e frattaglie. 4 giorno

#### **Uso sottocutaneo:**

- 

##### **bovini**

- carni e frattaglie. 4 giorno

- 

##### **Suino**

- carni e frattaglie. 4 giorno

-

**Ovino**

- carni e frattaglie. 4 giorno

**Uso endovenoso:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 4 giorno

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 4 giorno

- 

**Ovino**

- carni e frattaglie. 4 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QA12CE99

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Francia

---

**Disponibile in:**

Francia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Vetoquinol S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

30/06/1992

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Vetoquinol S.A.

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/1233902 0/1992

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

27/11/2018

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

## Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.