

# KYNOSELEN SOLUTION INJECTABLE

Atļautas

- Sodium selenite
- Potassium aspartate hemihydrate
- Magnesium aspartate dihydrate

## Zāļu identifikācija

### Zāļu nosaukums:

KYNOSELEN SOLUTION INJECTABLE

---

### Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

---

### Mērķsugas:

Liellops

Cūka

Kaķis

Aita

Suns

---

### Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

subkutānai lietošanai

intravenozai lietošanai

---

## Sīkāka informācija par zālēm

### **Aktīvā viela un stiprums:**

Pieejamas tikai [English](#)

0.50 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

10.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

15.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

---

### **Farmaceutiskā forma:**

Šķīdums injekcijām

---

### **Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intramuskulārai lietošanai:**

•

#### **Liellops**

- Gaļa un blakusprodukti. 4 diena

•

#### **Cūka**

- Gaļa un blakusprodukti. 4 diena

•

#### **Aita**

- Gaļa un blakusprodukti. 4 diena

### **subkutānai lietošanai:**

•

#### **Liellops**

- Gaļa un blakusprodukti. 4 diena

•

#### **Cūka**

- Gaļa un blakusprodukti. 4 diena

•

**Aita**

- Gaļa un blakusprodukti. 4 diena

**intravenozai lietošanai:**

•

**Liellops**

- Gaļa un blakusprodukti. 4 diena

•

**Cūka**

- Gaļa un blakusprodukti. 4 diena

•

**Aita**

- Gaļa un blakusprodukti. 4 diena

---

**Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:**

QA12CE99

---

**Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:**

Recepšu veterinārās zāles

---

**Atļaujas statuss:**

Derīga

---

**Atļautas:**

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pieejams:**

France

---

**Iepakojuma apraksts:**

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

---

## Papildu informācija

**Tiesību tips:**

Marketing Authorisation

---

**Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:**

Tiesiskais pamatojums, uz kuru neattiecas Direktīva 2001/82/EC

---

**Tirdzniecības atļaujas turētājs:**

Vetoquinol S.A.

---

**Tirdzniecības atļaujas datums:**

30/06/1992

---

**Ražošanas vietas sēriju izlaidei:**

Vetoquinol S.A.

---

**Atbildīgā iestāde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Atļaujas numurs:**

FR/V/1233902 0/1992

---

**Atļaujas statusa maiņas datums:**

27/11/2018

---

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

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

## Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Apvienotais marķējuma un lietošanas instrukcijas teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.