

KYNOSELEN SOLUTION INJECTABLE

Toegelaten

- Sodium selenite
- Potassium aspartate hemihydrate
- Magnesium aspartate dihydrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:
KYNOSELEN SOLUTION INJECTABLE

Werkzame stof:
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):
Rund
Varken
Kat
Schaap
Hond

Toedieningsweg:
Intramusculair gebruik
Subcutaan gebruik
Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

15.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 4 day

-

Varken

- Meat and offal. 4 day

-

Schaap

- Meat and offal. 4 day

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 4 day

-

Varken

- Meat and offal. 4 day

-

Schaap

- Meat and offal. 4 day

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 4 day

-

Varken

- Meat and offal. 4 day

-

Schaap

- Meat and offal. 4 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA12CE99

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Frankrijk

Beschikbaar in:

Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Vetoquinol S.A.

Handelsvergunningsdatum:

30/06/1992

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Vetoquinol S.A.

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/1233902 0/1992

Datum toelatingswijziging:

27/11/2018

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.