

KYNOSELEN

Autorisert

- Aspartic acid
- Aspartic acid

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

KYNOSELEN

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

katt

sau

hund

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
12.30 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
7.39 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Pulver til injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 4 dag

-

gris

- Slakt. 4 dag

-

sau

- Slakt. 4 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 4 dag

-

gris

- Slakt. 4 dag

-

sau

- Slakt. 4 dag

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 4 dag

•

gris

- Slakt. 4 dag

•

sau

- Slakt. 4 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA12CE99

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LU

Tilgjengelig i:

LU

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vetoquinol S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

30/06/1992

Tilvirker for batchfrigivelse:

Vetoquinol S.A.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health And Social Security

Godkjenningsnummer:

V 808/12/06/1470

Status for endring av markedsføringstillatelse:

23/01/2012

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.