

# KYNOSELEN

Autorizado

- Aspartic acid
- Aspartic acid

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

KYNOSELEN

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#)

islandês Norwegian

---

**Via de administração:**

Via intramuscular

Via intravenosa

Via subcutânea

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

12.30 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

7.39 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Pó para solução injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via intramuscular:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 4 dia

- 

**Pig**

- Meat and offal. 4 dia

- 

**Sheep**

- Meat and offal. 4 dia

**Via intravenosa:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 4 dia

- 

**Pig**

- Meat and offal. 4 dia

- 

**Sheep**

- Meat and offal. 4 dia

**Via subcutânea:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 4 dia

- 

**Pig**

- Meat and offal. 4 dia

- 

**Sheep**

- Meat and offal. 4 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QA12CE99

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Luxemburgo

---

**Disponibilidade:**

Luxemburgo

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em [francês](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

Vetoquinol S.A.

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

30/06/1992

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Vetoquinol S.A.

---

### **Autoridade responsável:**

Ministry Of Health And Social Security

---

### **Número da autorização:**

V 808/12/06/1470

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

23/01/2012

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.