

KYNOSELEN SOLUTION INJECTABLE

Autorizat

- Sodium selenite
- Potassium aspartate hemihydrate
- Magnesium aspartate dihydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

KYNOSELEN SOLUTION INJECTABLE

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Pisică

Oaie

Câine

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

0.50 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

10.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

15.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 4 zi

-

Porc

- Carne și organe. 4 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 4 zi

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Carne și organe. 4 zi

-

Porc

- Carne și organe. 4 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 4 zi

Administrare intravenoasă:

•

Bovine

- Carne și organe. 4 zi

•

Porc

- Carne și organe. 4 zi

•

Oaie

- Carne și organe. 4 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA12CE99

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

France

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vetoquinol S.A.

Data autorizației de comercializare:

30/06/1992

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Vetoquinol S.A.

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/1233902 0/1992

Data modificării statusului autorizației:

27/11/2018

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.