

KYNOSELEN SOLUTION INJECTABLE

Godkänd

- Sodium selenite
- Potassium aspartate hemihydrate
- Magnesium aspartate dihydrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

KYNOSELEN SOLUTION INJECTABLE

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Katt

Får

Hund

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Intravenös användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

15.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 4 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 4 dygn

-

Får

- Meat and offal. 4 dygn

Subkutan användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 4 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 4 dygn

-

Får

- Meat and offal. 4 dygn

Intravenös användning:

•

Nöt

- Meat and offal. 4 dygn

•

Svin

- Meat and offal. 4 dygn

•

Får

- Meat and offal. 4 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA12CE99

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Frankrike

Tillgänglig i:

Frankrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Vetoquinol S.A.

Godkännandedatum:

30/06/1992

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Vetoquinol S.A.

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandenummer:

FR/V/1233902 0/1992

Datum för ändring av godkännandestatus:

27/11/2018

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel och märkning

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.