

KEYTIL 300 mg/ml + 90 mg/ml solution for injection

Autorisiert

- Tilmicosin
- Ketoprofen

Product identification

Name des Arzneimittels:

KEYTIL 300 mg/ml + 90 mg/ml solution for injection
KEYTIL 300 mg/ml + 90 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)
Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)
90.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:**subkutane Anwendung:****• Rind**

- Fleisch und Innereien. 93 day

- Milk. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01FA99

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Spanien

Available in:

Spanien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Vetpharma Animal Health S.L.

Marketing authorisation date:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Maymo S.A.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

3736 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/01/2019

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0280/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Tschechische Republik Deutschland Irland Italien Lettland
Litauen Niederlande Polen Portugal Rumaenien Slowakei

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

eu-PUAR-esv0280001-dcp-keytil-300-mg-ml-+-90-mg-ml-solution-for-injection-en.pdf

es-puar-keytil-300-mg-ml-+-90-mg-ml-solution-for-injection-es.pdf