

Karsivan 50 mg tableta A.U.V.

Ovlašten

- Propentofylline

Product identification

Naziv VMP-a:

Karsivan 50 mg tableta A.U.V.

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Kroz usta

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)
50.00 miligram / 1.00 Tableta

Farmaceutski oblik:

Tableta

Withdrawal period by route of administration:

Kroz usta:

. Dog

Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QR03DA90

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Hungarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

16/01/1995

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Intervet Ges.m.b.H.

Odgovorno tijelo:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Broj autorizacije:

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

Datum promjene statusa odobrenja:

16/01/1995

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000084685>