

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

Não
autorizado

- Tilmicosin
- Ketoprofen

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

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](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

300.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
90.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Cattle

- Meat and offal. 93 dia
- Milk. no withdrawal period

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01FA99

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Vetpharma Animal Health S.L.

Data de autorização de introdução no mercado:

12/12/2018

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

402457.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

17/12/2025

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0280/001

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

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