

Karsivan 50, 50 mg tabletès šunims

Não
autorizado

- Propentofylline

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Karsivan 50, 50 mg tabletès šunims

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
50.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QC04AD90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Lituânia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em lituano

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 francês italiano letão lituano Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

23/03/2003

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet Ges.m.b.H.

Autoridade responsável:

State Food And Veterinary Service

Número da autorização:

LT/2/03/1540/001

Data da alteração do estado de autorização:

9/10/2008

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

RV1540.pdf