

KETOSAID 99,96%, geriamasis tirpalas

Não
autorizado

- Propylene glycol

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

KETOSAID 99,96%, geriamasis tirpalas

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](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

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](#)

1.00 mililitro(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

-

Sheep

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA16QA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Lituânia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em lituano

Disponível apenas em lituano

Disponível apenas em lituano

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:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

18/11/1999

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autoridade responsável:

State Food And Veterinary Service

Número da autorização:

LT/2/99/1017/001-004

Data da alteração do estado de autorização:

2/03/2005

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

RV1017.pdf