File downloaded on 2025-12-03

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/60000004664

Tessie 0.3 mg/ml - Oral solution

Zugelassen

• Tasipimidine sulfate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Tessie 0.3 mg/ml - Oral solution

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in <u>englisch</u> 0.43 milligram(s) / 1.00 Flasche

Darreichungsform:

Lösung zum Einnehmen

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):

QN05CM96

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in <u>tschechisch</u> <u>estnisch</u> <u>englisch</u> <u>französisch</u> <u>italienisch</u> <u>lettisch</u> <u>litauisch</u> portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich, Belgien, Bulgarien, Kroatien, Zypern, Tschechische Republik, Dänemark, Estland, Finnland, Frankreich, Deutschland, Griechenland, Ungarn, Island, Irland, Italien, Lettland, Liechtenstein, Litauen, Luxemburg, Malta, Niederlande, Norwegen, Polen, Portugal, Rumaenien, Slowakei, Slowenien, Spanien, Schweden,

Verfügbar nur in <u>estnisch</u> <u>englisch</u> <u>französisch</u> <u>litauisch</u> <u>portugiesisch</u> <u>schwedisch</u> isländisch Norwegian

Verfügbar in:

Belgien, Deutschland, Dänemark, Estland, Finnland, Frankreich, Irland, Lettland, Litauen, Luxemburg, Niederlande, Norwegen, Polen, Rumaenien, Schweden, Slowakei, Slowenien, Spanien, Tschechische Republik, Ungarn, United Kingdom (Northern Ireland), Österreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in <u>englisch</u> <u>französisch</u> <u>kroatisch</u> <u>italienisch</u> <u>lettisch</u> <u>finnisch</u> <u>schwedisch</u> isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Orion Corporation

Zulassungsdatum:

16/08/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten: Orion Corporation Orion Corporation	
Zuständige Behörde: European Commission	
Zulassungsnummer: Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.	
Tag der Änderung des Zulassungsstatus: 16/08/2021	
To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet	
Dokumente	
Combined File of all Documents	
deutsch (PDF) Veröffentlicht am: 4/09/2025 <u>Herunterladen</u>	
ema-puar-tessie-v-5427-par-en.pdf	