

THERIOS 750 mg COMPRIMIDOS SABOR PARA PERROS

Autorizado

No se dispone de esta información para este producto.

Product identification

Nombre del medicamento:

Therios 750 mg palatable tablets for dogs
THERIOS 750 mg COMPRIMIDOS SABOR PARA PERROS

Principio activo:

No se dispone de esta información para este producto.

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

No se dispone de esta información para este producto.

Forma farmacéutica:

Comprimido

Withdrawal period by route of administration:

Vía oral:

- Perros

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01DB01

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

España

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Salud Animal S.A.

Marketing authorisation date:

21/04/2010

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Ceva Sante Animale

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

2149 ESP

Fecha del cambio de estado de la autorización:

21/04/2010

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0516/002

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Finlandia Alemania Grecia
Hungría Italia Luxemburgo Países Bajos Noruega Portugal España Suecia
Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 15/03/2023

[Descargar](#)

Etiquetado

Prospecto

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046710>