

KESIUM 400 MG / 100 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Autorizado

No se dispone de esta información para este producto.

Product identification

Nombre del medicamento:

KESIUM 400 MG/100 MG ΜΑΣΩΜΕΝΟ ΔΙΣΚΙΟ
KESIUM 400 MG / 100 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

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 masticable

Withdrawal period by route of administration:

Vía oral:

- Perros

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01CR02

Régimen jurídico de dispensación:

No se dispone de esta información para este producto.

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Grecia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en French

Disponible únicamente en French

Disponible únicamente en French

Disponible únicamente en French

Disponible únicamente en French

Disponible únicamente en French

Disponible únicamente en French

Disponible únicamente en French

Disponible únicamente en French

Disponible únicamente en French

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

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 Hellas LLC

Marketing authorisation date:

10/06/2012

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Ceva Sante Animale

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

42017/11-06-2012/K-0191104

Fecha del cambio de estado de la autorización:

10/06/2012

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0225/004

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Finlandia Alemania Grecia
Hungría Irlanda Italia Luxemburgo Países Bajos Polonia Portugal
Rumania; Rumanía España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028773>