

# K1 KEYVIT 50 MG COMPRIMES POUR CHIENS

Autorisé

- Phytomenadione

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

K1 KEYVIT 50 mg tablets for dogs  
K1 KEYVIT 50 MG COMPRIMES POUR CHIENS

---

**Substance active:**

Disponible uniquement en Anglais

---

**Espèces cibles:**

Chien

---

**Voie d'administration:**

Voie orale

---

## Informations sur le produit

**Substance active / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
50.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

---

**Forme pharmaceutique:**

Comprimé

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie orale:**

- 

**Chien**

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QB02BA01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

France

---

**Description des conditionnements:**Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Nextmune Italy S.r.l.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

25/10/2021

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Lelypharma B.V.

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/1540318 6/2021

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

25/10/2021

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0358/001

---

**États membres concernés:**

Belgique France Grèce Italie Lettonie Lituanie Pologne Portugal Roumanie  
Espagne

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice du conditionnement et étiquetage

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041196>