

K1 KEYVIT 50 mg compresse per cani

Autorizzato

- Phytomenadione

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

K1 KEYVIT 50 mg compresse per cani

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
50.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QB02BA01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Descrizione della confezione:

Scatola di cartone contenente 2 blister termosaldati in alluminio e PVC/alluminio/OPA da 7 compresse ciascuno.

Scatola di cartone contenente 1 blister termosaldati in alluminio e PVC/alluminio/OPA da 7 compresse ciascuno.

Scatola di cartone contenente 4 blister termosaldati in alluminio e PVC/alluminio/OPA da 7 compresse ciascuno.

Scatola di cartone contenente 3 blister termosaldati in alluminio e PVC/alluminio/OPA da 7 compresse ciascuno.

Scatola di cartone contenente 12 blister termosaldati in alluminio e PVC/alluminio/OPA da 7 compresse ciascuno.

Scatola di cartone contenente 5 blister termosaldati in alluminio e PVC/alluminio/OPA da 7 compresse ciascuno.

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Nextmune Italy S.r.l.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

2/02/2022

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Lelypharma B.V.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

105563

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/02/2022

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0358/001

Stati membri interessati:

Belgio Francia Grecia Italia Lettonia Lituania Polonia Portogallo Romania

Spagna

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 17/04/2024

Scaricamento