

# Tessie 0.3 mg/ml - Oral solution

Autorizzato

- Tasipimidine sulfate

## Product identification

**Denominazione del medicinale:**

Tessie 0.3 mg/ml - Oral solution

---

**Principio attivo:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Cane

---

**Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Product details

**Principio attivo / Dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
0.43 milligrammo(i) / 1.00 Flacone

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione orale

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Uso orale:**

-

## Cane

---

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

QN05CM96

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Available in:**

Austria , Belgio , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Lettonia , Lituania , Lussemburgo , Norvegia , Paesi Bassi , Polonia , Repubblica Ceca , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia , Ungheria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Orion Corporation

---

**Marketing authorisation date:**

16/08/2021

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Orion Corporation

Orion Corporation

---

**Autorità responsabile:**

European Commission

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

16/08/2021

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato su: 20/06/2024

[Scaricamento](#)

ema-puar-tessie-v-5427-par-en.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000004664>