

# K1 KEYVIT 50 mg tablets for dogs

Autorizado

- Phytomenadione

## Identificação do produto

### Nome do medicamento:

K1 KEYVIT 50 mg tablets for dogs

K1 KEYVIT 50 mg compresse per cani

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)

[English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

50.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

### Forma farmacêutica:

Comprimido

### Intervalo de Segurança por via de administração:

**Via oral:**

- 

**Dog**

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QB02BA01

---

**Classificação Quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Itália

---

**Descrição da embalagem:**Disponível apenas em [Italian](#)Disponível apenas em [Italian](#)Disponível apenas em [Italian](#)Disponível apenas em [Italian](#)Disponível apenas em [Italian](#)Disponível apenas em [Italian](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Nextmune Italy S.r.l.

---

**Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

2/02/2022

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Lelypharma B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Ministry Of Health

---

**Número da autorização:**

105563

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

2/02/2022

---

**Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

**Número de procedimento:**

NL/V/0358/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bélgica França Grécia Itália Letónia Lituânia Polónia Portugal Roménia  
Espanha

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041225>