

File downloaded on 2026-01-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000041226>

K1 KEYVIT 50 mg tablets for dogs

Autorizado

- Phytomenadione

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

K1 KEYVIT 50 mg tablets for dogs

K1 KEYVIT 50 mg tabletes suņiem

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

50.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QB02BA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Letónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Nextmune Italy S.r.l.

Data de autorização de introdução no mercado:

27/10/2021

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Lelypharma B.V.

Autoridade responsável:

Food And Veterinary Service

Número da autorização:

V/DCP/21/0064

Data da alteração do estado de autorização:

27/10/2021

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

Documentos

Combined File of all Documents

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