

## Isemid 1 mg - Chewable tablet

Autorizado

- Torasemide

### Identificação do produto

#### **Nome do medicamento veterinário:**

Isemid 1 mg - Chewable tablet

#### **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](#)

1.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

#### **Forma farmacêutica:**

Comprimido para mastigar

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**QC03CA04

---

**Classificação quanto à dispensa:**Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**Autorizado

---

**Autorisado em:**

Áustria , Bélgica , Bulgária , Croácia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estónia , Finlândia , França , Alemanha , Grécia , Hungria , Islândia , Irlanda , Itália , Letónia , Listenstaine , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Países Baixos , Noruega , Polónia , Portugal , Roménia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Suécia , Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

**Disponibilidade:**

Bulgária , Bélgica , Chipre , Croácia , Dinamarca , Eslováquia , Eslovénia , Finlândia , França , Grécia , Hungria , Irlanda , Itália , Letónia , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Países Baixos , Polónia , Portugal , República Checa , Roménia , Suécia

---

**Descrição da embalagem:**Disponível apenas em inglêsDisponível 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 lituano Norwegian

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**CEVA Santé Animale

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**9/01/2019

---

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

Ceva Sante Animale

Ceva Sante Animale

---

**Autoridade responsável:**

European Commission

---

**Número da autorização:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

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

9/01/2019

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 22/07/2024

[Descarregar](#)

ema-puar-isemid-v-4345-par-en.pdf