

KESIUM 200 MG / 50 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Autorizado

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Product identification

Nome do medicamento:

KESIUM 200 MG/50 MG ΜΑΣΩΜΕΝΟ ΔΙΣΚΙΟ
KESIUM 200 MG / 50 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Substância ativa:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Forma farmacêutica:

Comprimido para mastigar

Withdrawal period by route of administration:

Via oral:
• **Dog**

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):
QJ01CR02

Estatuto jurídico do fornecimento:
Esta informação não está disponível para este medicamento.

Estado da autorização:
Valid

Authorised in:
Grécia

Descrição da embalagem:
Disponível apenas em [French](#)
Disponível apenas em [French](#)
Disponível apenas em [French](#)
Disponível apenas em [French](#)
Disponível apenas em [French](#)
Disponível apenas em [French](#)
Disponível apenas em [French](#)
Disponível apenas em [French](#)
Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:
Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:
Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:
Ceva Hellas LLC

Marketing authorisation date:

10/06/2012

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Ceva Sante Animale

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

42016/11-06-2012/K-0191103

Data de alteração do estado de autorização:

10/06/2012

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0225/003

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca Finlândia Alemanha Grécia
Hungria Irlanda Itália Luxemburgo Países Baixos Polónia Portugal Roménia
Espanha Suécia

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028761>