

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 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:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Luxemburgo

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 Sante Animale

Marketing authorisation date:

30/08/2011

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Ceva Sante Animale

Autoridade responsável:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Número da autorização:

V 222/11/11/1079

Data de alteração do estado de autorização:

30/08/2011

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/600000028765>