

KESIUM 400 MG / 100 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Auktoriserad

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Product identification

Läkemedlets namn:

KESIUM 400 MG / 100 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS
KESIUM 400 mg/100 mg comprimate masticabile pentru câini

Aktiv substans:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Oral användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Läkemedelsform:

Tuggtablett

Withdrawal period by route of administration:

Oral användning:

- Hund

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01CR02

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Rumänien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [French](#)
Finns tillgänglig endast på [French](#)
Finns tillgänglig endast på [French](#)
Finns tillgänglig endast på [French](#)
Finns tillgänglig endast på [French](#)
Finns tillgänglig endast på [French](#)
Finns tillgänglig endast på [French](#)
Finns tillgänglig endast på [French](#)
Finns tillgänglig endast på [French](#)
Finns tillgänglig endast på [French](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ceva Sante Animale Romania S.R.L.

Marketing authorisation date:

18/10/2011

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Ceva Sante Animale

Ansvarig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkännandenummer:

160388

Datum för ändring av godkännandestatus:

9/07/2023

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Förfarandenummer:

FR/V/0225/004

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Tjeckien Danmark Finland Tyskland Grekland Ungern
Irland Italien Luxemburg Nederländerna Polen Portugal Rumänien Spanien
Sverige Storbritannien (Nordirland)

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

Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028797>