

Vitamivet K1 10 mg/ml Solution for Injection for Dogs

Autorizado

- Phytomenadione

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

VITAMIVET K1 10 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR DOGS

Vitamivet K1 10 mg/ml Solution for Injection for Dogs

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QB02BA01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponible en:

United Kingdom (Northern Ireland)

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Domes Pharma

Fecha de autorización de comercialización:

20/04/2010

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Cenexi

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 54982/3003

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/08/2023

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0208/001

Estados miembros afectados:

Austria Alemania Italia Países Bajos España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet