

# Vitofyllin 50 mg film-coated tablets for dogs

Autorizado

- Propentofylline

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Vitofyllin 50 mg film-coated tablets for dogs

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Perros

**Vía de administración:**

Vía oral

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

**Forma farmacéutica:**

Comprimido recubierto con película

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**  
QC04AD90

---

**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:**

Croacia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

5/05/2023

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Artesan Pharma GmbH & Co. KG

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Número de autorización:**

UP/I-322-05/23-01/307

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

5/05/2023

---

**Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

**Número de procedimiento:**

DE/V/0198/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia  
Finlandia Francia Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo  
Países Bajos Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia  
Eslovenia España Suecia

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

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

2401573-paren-20230411.pdf