

Vitofyllin 50 mg film-coated tablets for dogs

Autorisé

- Propentofylline

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Vitofyllin 50 mg film-coated tablets for dogs

VITOFYLLIN 50 MG/TAB ΕΠΙΚΑΛΥΜΜΕΝΟ ΜΕ ΛΕΠΤΟ ΥΜΕΝΙΟ ΔΙΣΚΙΟ

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé pelliculé

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QC04AD90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Grèce

Disponible en:

Grèce

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

11/06/2023

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Artesan Pharma GmbH & Co. KG

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

62545/12-06-2023/K-0256901

Date de modification du statut de l'autorisation:

11/06/2023

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0198/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie
Finlande France Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg
Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne
Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet