

# VITAMIVET K1 50 MG FILM-COATED TABLETS FOR DOGS

Autorisé

- Phytomenadione

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

VITAMIVET K1 50 MG FILM-COATED TABLETS FOR DOGS

VITAMIVET K1 50 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA PARA PERROS

---

### **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

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

QB02BA01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Espagne

---

**Disponible en:**

Espagne

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 7 comprimés quadrisécables

Boîte de 12 plaquettes thermoformées de 7 comprimés quadrisécables

Boîte de 5 plaquettes thermoformées de 7 comprimés quadrisécables

Boîte de 4 plaquettes thermoformées de 7 comprimés quadrisécables

Boîte de 3 plaquettes thermoformées de 7 comprimés quadrisécables

Boîte de 2 plaquettes thermoformées de 7 comprimés quadrisécables

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Domes Pharma

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

15/02/2013

---

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

Européenne De Pharmacotechnie Europhartech

---

**Autorité responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

**Numéro de l'autorisation:**

2732 ESP

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

18/02/2013

**État membre de référence:**

France

**Numéro de procédure:**

FR/V/0208/002

**États membres concernés:**

Autriche Allemagne Italie Pays-Bas Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.