

# KARSIVAN 50 mg, compresse per cani

Autorisé

- Propentofylline

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

KARSIVAN 50 mg, compresse per cani

---

**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):**

QC04AD90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Italie

---

**Disponible en:**

Italie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Italian

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Disponible uniquement en Anglais Italian

---

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

Intervet International B.V.

---

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

30/04/1992

---

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

Intervet Ges.m.b.H.

---

**Autorité responsable:**

Ministry Of Health

---

**Numéro de l'autorisation:**

101397

---

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

28/05/2007

---

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

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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