

Propentotab 100 mg ízesített tabletta kutyák részére A.U.V.

Engedélyezett

- Propentofylline

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Propentotab 100 mg ízesített tabletták kutyák részére A.U.V.

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kutya

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Gyógyszerforma:

Tabletta

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QC04AD90

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

1,3,5,6,9,10,12 és 20 db -10 tablettát tartalmazó buborékcsomagolásban, papírdobozban

1,3,5,6,9,10,12 és 20 db -10 tablettát tartalmazó buborékcsomagolásban, papírdobozban

1,3,5,6,9,10,12 és 20 db -10 tablettát tartalmazó buborékcsomagolásban, papírdobozban

1,3,5,6,9,10,12 és 20 db -10 tablettát tartalmazó buborékcsomagolásban, papírdobozban

1,3,5,6,9,10,12 és 20 db -10 tablettát tartalmazó buborékcsomagolásban, papírdobozban

1,3,5,6,9,10,12 és 20 db -10 tablettát tartalmazó buborékcsomagolásban, papírdobozban

1,3,5,6,9,10,12 és 20 db -10 tablettát tartalmazó buborékcsomagolásban, papírdobozban

1,3,5,6,9,10,12 és 20 db -10 tablettát tartalmazó buborékcsomagolásban, papírdobozban

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Medicus Partner Kft.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

30/11/2015

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Felelős hatóság:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

30/11/2015

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat