

KARSIVAN 50 mg, compresse per cani

Autorizzato

- Propentofylline

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

KARSIVAN 50 mg, compresse per cani

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
50.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QC04AD90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Disponibile in:

Italia

Descrizione della confezione:

scatola contenente 2 blister in alluminio e PVC da 30 compresse ciascuno (60 compresse) da 50 mg

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

30/04/1992

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet Ges.m.b.H.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

101397

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

28/05/2007

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti