

# Vitofyllin 50 mg film-coated tablets for dogs

Autorizzato

- Propentofylline

## Product identification

### **Denominazione del medicinale:**

Vitofyllin 50 mg film-coated tablets for dogs  
Vitofyllin, 50mg, Potahovaná tableta

### **Principio attivo:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Cane

### **Via di somministrazione:**

Uso orale

## Product details

### **Principio attivo / Dosaggio:**

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

### **Forma farmaceutica:**

Compresa rivestita con film

### **Withdrawal period by route of administration:**

**Uso orale:**

- Cane

---

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

QC04AD90

---

**Status giuridico della fornitura:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Repubblica Ceca

---

**Available in:**

Repubblica Ceca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

---

**Marketing authorisation date:**

15/05/2023

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Artesan Pharma GmbH & Co. KG

---

**Autorità responsabile:**

**Numero di autorizzazione:**

96/020/23-C

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

15/05/2023

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0198/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia  
Finlandia Francia Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania  
Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia  
Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000982567>