

Vitofyllin 50 mg film-coated tablets for dogs

- Propentofylline

Autorizzato

Product identification

Denominazione del medicinale:

Vitofyllin 50 mg film-coated tablets for dogs

Vitofyllin, 50 mg õhukese polümeerikattega tabletid koertele

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
Compressa

Forma farmaceutica:

- Compressa 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:

- Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

- Autorizzato

Authorised in:

- Estonia

Available in:

- Estonia

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:

- 27/04/2023

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

- Artesan Pharma GmbH & Co. KG

Autorità responsabile:

- State Agency Of Medicines

Numero di autorizzazione:

- 1111223

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

- 27/04/2023

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](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Informazioni sul prodotto

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

[Altre lingue \(1\)](#)

Estonian (PDF)

Pubblicato su: 29/12/2023

[Scaricamento](#)

File combinato di tutti i documenti

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

[Altre lingue \(1\)](#)

English (PDF)

Pubblicato su: 27/09/2022

Updated on: 14/03/2023

[Scaricamento](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000982569>