

VITAMIVET K1 50 MG FILM-COATED TABLETS FOR DOGS

Dopuszczony

- Phytomenadione

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

VITAMIVET K1 50 MG FILM-COATED TABLETS FOR DOGS

VITAMIVET K1 50 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA PARA PERROS

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 Tabletk

Postać farmaceutyczna:

Tabletka

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QB02BA01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

Spain

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [francuski](#)

Dostępne wyłącznie w [francuski](#)

Dostępne wyłącznie w [francuski](#)

Dostępne wyłącznie w [francuski](#)

Dostępne wyłącznie w [francuski](#)

Dostępne wyłącznie w [francuski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Domes Pharma

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

15/02/2013

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech

Organ odpowiedzialny:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numer pozwolenia:

2732 ESP

Data zmiany statusu pozwolenia:

18/02/2013

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Numer procedury:

FR/V/0208/002

Zainteresowane państwa członkowskie:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski chorwacki włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w estoński angielski francuski litewski portugalski szwedzki islandzki Norwegian

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.