

Vitamivet K1 10 mg/ml Solution for Injection for Dogs

Autorizado

- Phytomenadione

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Vitamivet K1 10 mg/ml Solution for Injection for Dogs

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
10.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QB02BA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Disponibilidade:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão lituano Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Domes Pharma

Data de autorização de introdução no mercado:

20/04/2010

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Cenexi

Autoridade responsável:

The Veterinary Medicines Directorate

Número da autorização:

Vm 54982/3003

Data da alteração do estado de autorização:

11/08/2023

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0208/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Alemanha Itália Países Baixos Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet