

# Vitofyllin 50 mg film-coated tablets for dogs

Autorizado

- Propentofylline

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Vitofyllin 50 mg film-coated tablets for dogs

Vitofyllin 50 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία για σκύλους

### 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 oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

50.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

**Forma farmacêutica:**

Comprimido revestido por película

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QC04AD90

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Chipre

---

**Disponibilidade:**

Chipre

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

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 Norwegian

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

19/04/2023

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Artesan Pharma GmbH & Co. KG

---

**Autoridade responsável:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Número da autorização:**

CY00939V

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

19/04/2023

---

**Estado-Membro de referência:**

Alemanha

---

**Número de procedimento:**

DE/V/0198/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia  
Finlândia França Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo  
Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia  
Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.