

Vitofyllin 50 mg film-coated tablets for dogs

Oprávněný

- Propentofylline

Product identification

Názov lieku:

Vitofyllin 50 mg film-coated tablets for dogs
Vitofyllin 50 mg filmtabletta kutyák részére A.U.V.

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Lieková forma:

Filmom obalená tableta

Withdrawal period by route of administration:

Perorálne použitie:

- **Dog**
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QC04AD90

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Maďarsko

Available in:

Maďarsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Marketing authorisation date:

2/05/2012

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Artesan Pharma GmbH & Co. KG

Zodpovedný orgán:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Číslo registrácie:

3137/X/12 NÉBIH ÁTI

Dátum zmeny stavu registrácie:

2/05/2012

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

DE/V/0198/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko
Fínsko Francúzsko Grécko Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva
Luxembursko Holandsko Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko
Slovinsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063627>