

# Semintra 4 mg/ml - Oral solution

Zugelassen

- Telmisartan

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Semintra 4 mg/ml - Oral solution

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

**Zieltierarten:**

Katze

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

4.00 milligram(s) / 1.00 Flasche

**Darreichungsform:**

Lösung zum Einnehmen

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QC09CA07

**Abgaberegellung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumaenien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Verfügbar in:**

Belgien , Deutschland , Dänemark , Finnland , Frankreich , Island , Luxemburg , Norwegen , Polen , Schweden , Spanien , Tschechische Republik , Österreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

13/02/2013

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

European Commission

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

9/11/2016

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 19/11/2025

[Herunterladen](#)

ema-puar-v2436-semintra-initial-en.pdf

ema-puar-v2436-semintra-initial-en.pdf

ema-puar-semintra-v-2436-var-x-0008-en.pdf