

Vetmedin 1.25 mg chewable tablets for dogs

Autorizado

- Pimobendan

Product identification

Nombre del medicamento:

Vetmedin 1,25 mg Kautabletten für Hunde
Vetmedin 1.25 mg chewable tablets for dogs

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
1.25 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido masticable

Withdrawal period by route of administration:

Vía oral:

- Perros

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QC01CE90

Régimen jurídico de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Irlanda

Descripción del empaquetado:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

5/11/2012

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA10454/023/001

Fecha del cambio de estado de la autorización:

5/11/2012

Estado miembro de referencia:

Austria

Número de procedimiento:

AT/V/0006/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Bulgaria Chipre República Checa Estonia Francia Grecia Hungría
Islandia Irlanda Italia Letonia Liechtenstein Lituania Luxemburgo
Países Bajos Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia
Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [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

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015282>