

Vetmedin 2,5 mg Kautabletten für Hunde

Autorizado

- Pimobendan

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Vetmedin 2,5 mg Kautabletten für Hunde

Pimobendan Boehringer Ingelheim Vetmedica 2,5 mg Tuggetablett

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2.50 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido masticable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Perros

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QC01CE90

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Suecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

23/11/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Autoridad responsable:

Swedish Medical Products Agency

Número de autorización:

48192

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/11/2012

Estado miembro de referencia:

Austria

Número de procedimiento:

AT/V/0006/002

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Combined File of all Documents

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

Etiquetado

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