

Vetmedin 0,75 mg/ml Injektionslösung für Hunde

Autorizado

- Pimobendan

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Vetmedin 0,75 mg/ml Injektionslösung für Hunde
Vetmedin 0,75 mg/ml Injektionslösung für Hunde

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
0.75 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

-

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:

Austria

Descripción del formato:Disponible únicamente en [German](#)Disponible únicamente en [German](#)

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:

13/11/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

LABIANA LIFE SCIENCES, S.A.

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

835890

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/07/2019

Estado miembro de referencia:

Austria

Número de procedimiento:

AT/V/0019/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Chipre República Checa Dinamarca Finlandia Alemania Grecia
Hungría Islandia Irlanda Italia Luxemburgo Países Bajos Noruega Polonia
Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia 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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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.

at-puar-atv0019001-mr-vetmedin-en.pdf

at-puar-atv0019001-mr-vetmedin-de.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015412>