

L-Polamivet vet injektioneste, liuos

No
autorizado

- Fenpipramide hydrochloride
- Levomethadone hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

L-Polamivet vet injektioneste, liuos

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.13 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

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

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Perros

- Not applicable. no withdrawal period no period

Vía intravenosa:

-

Caballos

- Not specified. 0 Día

-

Perros

- Not applicable. no withdrawal period no period

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

QN02AC52

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Finlandia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Finnish](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

21/04/1970

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International GmbH

Autoridad responsable:

Finnish Medicines Agency

Número de autorización:

6022

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/02/2026

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.