

# L-Polamivet

Autorizado

- Fenpipramide hydrochloride
- Levomethadone hydrochloride

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

L-Polamivet

---

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### Especies de destino:

Perros

Caballos

---

### Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía intramuscular

---

## 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 intravenosa:**

- 

**Caballos**

- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

- Meat and offal. 3 Día

---

**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:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Alemania

---

**Disponible en:**

Alemania

---

**Descripción del formato:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

1/08/2005

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Intervet International GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

6489337.00.00

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

1/08/2005

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://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.