

Semintra 10 mg/ml - Oral solution

Volitatud

- Telmisartan

Product identification

Ravimi nimetus:

Semintra 10 mg/ml - Oral solution

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

kass

Manustamisviis:

Suukaudne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 Pudel

Ravimvorm:

Suukaudne lahus

Withdrawal period by route of administration:

Suukaudne:

-

kass

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QC09CA07

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Austria , Belgia , Bulgaaria , Horvaatia , Küpros , Tšehhi , Taani , Eesti , Soome , Prantsusmaa , Saksamaa , Kreeka , Ungari , Island , Iirimaa , Itaalia , Läti , Liechtenstein , Leedu , Luksemburg , Malta , Holland , Norra , Poola , Portugal , Rumeenia , Slovakkia , Sloveenia , Hispaania , Rootsi , Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

13/02/2013

Partii vabastamise tootmiskohad:

Boehringer Ingelheim International GmbH

Vastutav asutus:

European Commission

Authorisation number:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

8/05/2018

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

eesti (PDF)

Avaldatud: 21/04/2023

[Lae alla](#)

ema-puar-semintra-v-2436-par-en.pdf

ema-puar-semintra-v-2436-var-x-0008-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000002585>