File downloaded on 2025-11-28

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/60000015362

Vetmedin 5 mg Kautabletten für Hunde



Pimobendan

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Vetmedin 5 mg Kautabletten für Hunde VETMEDIN 5 mg žvečljive tablete za pse

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 5.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé à croquer

Temps d'attente par voie d'administration: Voie orale: Chien Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet): OC01CE90 Conditions de délivrance: Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire Statut de l'autorisation: Valide Autorisé en: Slovénie **Description des conditionnements:** Disponible uniquement en Anglais Informations complémentaires Type d'autorisation: Marketing Authorisation Base légale de l'autorisation du produit: Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché: Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH Date de l'autorisation de mise sur le marché: 7/02/2011 Site(s) de libération des lots du produit fini: Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH **Autorité responsable:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

État membre de référence: Autriche Numéro de procédure: AT/V/0006/003 États membres concernés: Belgique Bulgarie Chypre Tchéquie Estonie France Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Liechtenstein Lituanie Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord) Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet Documents Résumé des caractéristiques du produit Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans	Numéro de l'autorisation: DC/V/0352/001
Numéro de procédure: AT/V/0006/003 États membres concernés: Belgique Bulgarie Chypre Tchéquie Estonie France Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Liechtenstein Lituanie Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord) Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet Documents Résumé des caractéristiques du produit Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans	Date de modification du statut de l'autorisation: 7/02/2011
États membres concernés: Belgique Bulgarie Chypre Tchéquie Estonie France Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Liechtenstein Lituanie Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord) Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet Documents Résumé des caractéristiques du produit Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans	État membre de référence: Autriche
Belgique Bulgarie Chypre Tchéquie Estonie France Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Liechtenstein Lituanie Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord) Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet Documents Résumé des caractéristiques du produit Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans	Numéro de procédure: AT/V/0006/003
vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet Documents Résumé des caractéristiques du produit Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans	États membres concernés: Belgique Bulgarie Chypre Tchéquie Estonie France Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Liechtenstein Lituanie Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)
Résumé des caractéristiques du produit Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans	Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet
Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans	Documents
	Résumé des caractéristiques du produit
	Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.
NI a Lina	Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.