

Vetmedin Chew 1,25 mg Kautabletten für Hunde

Geautoriseerd

- Pimobendan

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Vetmedin Chew 1,25 mg Kautabletten für Hunde
Vetmedin vet. 1,25 mg tyggetabletter til hund.

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
1.25 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Kauwtablet

Withdrawal period by route of administration:

Oraal gebruik:

-

Hond

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**

QC01CE90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Noorwegen

Package description:Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

21/08/2015

Productielocaties partijvrijgifte:

Lavet Kft.

Verantwoordelijke instantie:

Norwegian Medical Products Agency

Toelatingsnummer:

14-10416

Wijzigingsdatum status toelating:

21/08/2015

Rapporterende lidstaat:

Oostenrijk

Procedurenummer:

AT/V/0015/001

Betrokken lidstaten:

België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Finland
Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië Letland
Liechtenstein Litouwen Luxemburg Nederland Noorwegen Polen Portugal
Roemenië Slowakije Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

AT-puar-AT-V-0015-001-EN.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014875>