File downloaded on 2025-11-28

**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/60000014848

# Vetmedin Chew 5 mg Kautabletten für Hunde

Autorizado

Pimobendan

## Identificação do produto

#### Nome do medicamento veterinário:

Vetmedin Chew 5 mg Kautabletten für Hunde Vetmedin Vet. 5 mg tyggetabletter

#### Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

#### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em <u>búlgaro</u> <u>castelhano</u> <u>checo</u> <u>dinamarquês</u> <u>alemão</u> <u>estónio</u> <u>grego</u> <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>lituano</u> <u>húngaro</u> <u>neerlandês</u> <u>romeno</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

## Via de administração:

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

## Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em <u>inglês</u> 5.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

# Forma farmacêutica: Comprimido para mastigar Intervalo de segurança por via de administração: Via oral: Dog Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet): OC01CE90 Classificação quanto à dispensa: Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária Estado da autorização: Autorizado Autorisado em: Dinamarca Disponibilidade: Dinamarca

## Disponível apenas em <u>inglês</u>

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

## Informações adicionais

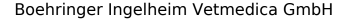
## Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

## Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>Norwegian</u>

## Titular da autorização de introdução no mercado:



## Data de autorização de introdução no mercado:

2/06/2015

#### Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Lavet Kft.

#### Autoridade responsável:

**Danish Medicines Agency** 

## Número da autorização:

55063

## Data da alteração do estado de autorização:

2/06/2015

#### Estado-Membro de referência:

Áustria

## Número de procedimento:

AT/V/0015/003

#### **Estados-Membros envolvidos:**

Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia Finlândia França Alemanha Grécia Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia Listenstaine Lituânia Luxemburgo Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: <a href="https://www.adrreports.eu/vet">www.adrreports.eu/vet</a>

## **Documentos**

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.