

Vetmedin 1.25 mg chewable tablets for dogs

Autorizado

- Pimobendan

Product identification

Nome do medicamento:

Vetmedin 1,25 mg Kautabletten für Hunde
Vetmedin 1.25 mg chewable tablets for dogs

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
1.25 milligram(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido para mastigar

Withdrawal period by route of administration:**Via oral:**

- Dog

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QC01CE90

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Irlanda

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

5/11/2012

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA10454/023/001

Data de alteração do estado de autorização:

5/11/2012

Estado-Membro de referência:

Áustria

Número de procedimento:

AT/V/0006/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Bulgária Chipre República Checa Estónia França Grécia Hungria
Islândia Irlanda Itália Letónia Listenstaine Lituânia Luxemburgo
Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia
Espanha Suécia

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015282>