**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000015290

# Vetmedin 1,25 mg Kautabletten für Hunde

Autorizado

Pimobendan

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Vetmedin 1,25 mg Kautabletten für Hunde Pimobendan Boehringer Ingelheim Vetmedica 1,25 mg Tuggtablett

#### 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> 1.25 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: Suécia Disponibilidade: Suécia

### Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Descrição da embalagem:

# Informações adicionais

### Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

### Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

### Titular da autorização de introdução no mercado:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data de autorização de introdução no mercado: 23/11/2012
Locais de fabrico para a libertação de lotes: Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
Autoridade responsável: Swedish Medical Products Agency
Número da autorização: 48191
Data da alteração do estado de autorização: 23/11/2012
<b>Estado-Membro de referência:</b> 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 Reino Unido (Irlanda do Norte)
Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: www.adrreports.eu/vet
Documentos

Folheto informativo

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

Resumo das características do medicamento

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

Combined File of all Documents

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

### Rotulagem

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