

# Clomicalm 5 mg - Tablet

Autorizado

- Clomipramine hydrochloride

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

Clomicalm 5 mg - Tablet

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

**Via de administração:**

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
5.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

**Forma farmacêutica:**

Comprimido

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QN06AA04

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

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

---

**Disponibilidade:**

Bélgica , França , Irlanda , Itália , Luxemburgo , Países Baixos , Portugal ,  
Reino Unido (Irlanda do Norte) , Áustria

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

---

## 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

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Virbac

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

1/04/1998

---

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

Unither Developpement Bordeaux

Virbac

---

**Autoridade responsável:**

European Commission

---

**Número da autorização:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

1/04/1998

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 9/10/2024

[Descarregar](#)

ema-puar-clomicalm-v-039-par-en.pdf