

# Semintra 10 mg/ml - Oral solution

Autorizado

- Telmisartan

## Product identification

**Nome do medicamento:**

Semintra 10 mg/ml - Oral solution

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [Inglês](#)

**Espécies alvo:**

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Espanhol](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lituano](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romeno](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

**Via de administração:**

Via oral

## Product details

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [Inglês](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 Frasco

**Forma farmacêutica:**

Solução oral

**Intervalo de Segurança por via de administração:**

**Via oral:**

• **Cat**

---

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

QC09CA07

---

**Classificação Quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**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 ,

Disponível apenas em [Estónio](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [Inglês](#)

---

## Additional information

**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:**

13/02/2013

---

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

Boehringer Ingelheim International GmbH

---

**Autoridade responsável:**

European Commission

---

**Número da autorização:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

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

8/05/2018

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documents

Combined File of all Documents

Português (PDF)

Publicado em: 21/04/2023

[Descarregar](#)

ema-puar-semintra-v-2436-par-en.pdf

ema-puar-semintra-v-2436-var-x-0008-en.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000002585>