File downloaded on 2025-11-28

**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/60000015365

# Vetmedin 5 mg Kautabletten für Hunde

Autorizado

Pimobendan

# Identificação do produto

#### Nome do medicamento veterinário:

Vetmedin 5 mg Kautabletten für Hunde Vetmedin 5 mg žuvacie tablety pre psy

#### 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:	
<b>Código Anatomical Therapeutic Chen</b> QC01CE90	nical Code (ATCvet):
Classificação quanto à dispensa: Medicamento veterinário sujeito a prescri	ção veterinária
<b>Estado da autorização:</b> Autorizado	
<b>Autorisado em:</b> Eslováquia	
<b>Descrição da embalagem:</b> Disponível apenas em <u>inglês</u>	
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:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

# Data de autorização de introdução no mercado:

3/01/2011

## Locais de fabrico para a libertação de lotes:

### Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

## Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

### Número da autorização:

96/074/DC/10-S

## Data da alteração do estado de autorização:

3/01/2011

#### Estado-Membro de referência:

Áustria

## Número de procedimento:

AT/V/0006/003

#### **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**

Combined File of all Documents

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