

Vetmedin 0,75 mg/ml Injektionslösung für Hunde

Autorizado

- Pimobendan

Product identification

Nome do medicamento:

Vetmedin 0,75 mg/ml Injektionslösung für Hunde
Vetmedin 0.75 mg/ml Solution injectable

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 intravenosa

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
0.75 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

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

- Dog
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QC01CE90

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Luxemburgo

Available in:

Luxemburgo

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:

17/09/2014

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Labiana Life Sciences S.A.

Autoridade responsável:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Número da autorização:

V 642/14/07/1407

Data de alteração do estado de autorização:

17/09/2014

Estado-Membro de referência:

Áustria

Número de procedimento:

AT/V/0019/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Chipre República Checa Dinamarca Finlândia Alemanha Grécia
Hungria Islândia Irlanda Itália Luxemburgo Países Baixos Noruega Polónia
Portugal Roménia Eslováquia 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

Resumo das características do medicamento

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015428>