

# Semintra 10 mg/ml - Oral solution

Oprávněný

- Telmisartan

## Product identification

### Názov lieku:

Semintra 10 mg/ml - Oral solution

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 Fl'aša

### Lieková forma:

Perorálny roztok

### Withdrawal period by route of administration:

**Perorálne použitie:**

- 

**Cat**

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QC09CA07

---

**Právny stav dodávky:**Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Authorised in:**

Rakúsko , Belgicko , Bulharsko , Chorvátsko , Cyprus , Česko , Dánsko , Estónsko , Fínsko , Francúzsko , Nemecko , Grécko , Maďarsko , Island , Írsko , Taliansko , Lotyšsko , Lichtenštajnsko , Litva , Luxembursko , Malta , Holandsko , Nórsko , Poľsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španielsko , Švédsko ,

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis balenia:**Dostupné len v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

13/02/2013

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Boehringer Ingelheim International GmbH

---

**Zodpovedný orgán:**

European Commission

---

**Číslo registrácie:**

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

8/05/2018

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

slovenčina (PDF)

Publikované na: 21/04/2023

[Stiahnuť](#)

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>