

# Vetmedin 10 mg Kautabletten für Hunde

Oprávněný

- Pimobendan

## Product identification

### Názov lieku:

Vetmedin 10 mg Kautabletten für Hunde

Pimobendan Boehringer Ingelheim Vetmedica 10 mg tuggutöflur handa hundum

### 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 Tableta

**Lieková forma:**

Žuvacia tableta

---

**Withdrawal period by route of administration:****Perorálne použitie:**

- 

**Dog**

---

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

QC01CE90

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Authorised in:**

Island

---

**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:**

23/12/2013

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Zodpovedný orgán:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Číslo registrácie:**

IS/2/13/018/01

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

30/10/2015

---

**Referenčný členský štát:**

Rakúsko

---

**Číslo postupu:**

AT/V/0006/004

---

**Dotknuté členské štáty:**

Belgicko Bulharsko Cyprus Česko Estónsko Francúzsko Grécko Maďarsko  
Island Írsko Taliansko Lotyšsko Lichtenštajnsko Litva Luxembursko  
Holandsko Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko  
Španielsko Švédsko

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

---

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

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.