

# Cardisan 5 mg chewable tablets for dogs

Разрешен

- Pimobendan

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Cardisan 5 mg chewable tablets for dogs

CARDISAN 5 MG COMPRIMES A CROQUER POUR CHIENS

### Активно вещество:

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

### Начин на приложение:

Перорално приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

5.00 milligram(s) / 1.00 Таблетка

### Фармацевтична форма:

Таблетка за дъвчене

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Перорално приложение:**

•

**куче**

- All relevant tissues. no withdrawal period  
Not applicable

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QC01CE90

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски  
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски  
Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

21/10/2022

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Alfasan Nederland B.V.

Lelypharma B.V.

---

**Отговорен орган:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Номер на разрешението за търговия:**

FR/V/3713825 7/2022

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

21/10/2022

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**

NL/V/0380/003

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Гръцки Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian

[illegible]

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски  
Исландски Norwegian

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.