

# Cardisan 1.25 mg chewable tablets for dogs

Autorizovaný

- Pimobendan

## Product identification

### Název léčivého přípravku:

Cardisan 1.25 mg chewable tablets for dogs

Cardisan 1.25 mg Comprimé à croquer

Cardisan 1.25 mg Kauwtablet

Cardisan 1.25 mg Kautablette

### Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

### Cílové druhy zvířat:

Pes

### Způsob podání:

Perorální podání

## Product details

### Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

1.25 milligram(s) / 1.00 Tableta

### Léková forma:

Žvýkací tableta

**Withdrawal period by route of administration:****Perorální podání:****• Pes**

- All relevant tissues. 0 day Not applicable

---

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

QC01CE90

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Authorised in:**

Belgie

---

**Popis balení:**

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

3/02/2023

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Odpovědný orgán:**

FAMHP

---

**Registrační číslo:**

BE-V661127

---

**Datum změny stavu registrace:**

3/02/2023

---

**Referenční členský stát:**

Nizozemsko

---

**Číslo postupu:**

NL/V/0380/001/DC

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Malta Norsko Polsko Portugalsko  
Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107381>