

Cardisan 15 mg chewable tablets for dogs

Registrováno

- Pimobendan

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Cardisan 15 mg chewable tablets for dogs

Cardisan 15 mg Tuggutafla handa hundum

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

15.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Léková forma:

Žvýkáci tableta

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Perorální podání:**

-

Pes

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not applicable

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QC01CE90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

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

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

Alfasan Nederland B.V.

Datum registrace:

8/02/2023

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Alfasan Nederland B.V.

Lelypharma B.V.

Příslušný orgán:

Icelandic Medicines Agency

Registrační číslo:

IS/2/23/003/05

Datum změny stavu registrace:

8/02/2023

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo procedury:

NL/V/0380/005

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko

Dostupné 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

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

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

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