

Cardisure Flavoured 1.25 mg Tablets for Dogs

Autorisiert

- Pimobendan

Product identification

Name des Arzneimittels:

Cardisure Flavoured 1.25 mg Tablets for Dogs
Cardisure Flavoured Vet. 1,25 mg tableter

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
1.25 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

-

Hund

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QC01CE90

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Dänemark

Beschreibung der Verpackung:Verfügbar nur in [English](#)Verfügbar nur in [English](#)Verfügbar nur in [English](#)Verfügbar nur in [English](#)Verfügbar nur in [English](#)Verfügbar nur in [English](#)Verfügbar nur in [English](#)Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:

27/07/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

DALES PHARMACEUTICALS LIMITED
Eurovet Animal Health B.V.

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

47108

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/07/2011

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0280/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Dänemark Finnland Frankreich Deutschland Griechenland
Irland Italien Luxemburg Norwegen Polen Portugal Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

107727 PAR.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036907>