

Cardisan 10 mg Kautabletten für Hunde

Autorisiert

- Pimobendan

Product identification

Name des Arzneimittels:

Cardisan 10 mg chewable tablets for dogs
Cardisan 10 mg Kautabletten für Hunde

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

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

Darreichungsform:

Kautablette

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

-

Hund

- Alle Zielgewebe. no withdrawal period Not applicable

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

QC01CE90

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

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](#)

Zulassungsinhaber:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

22/11/2022

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Alfasan Nederland B.V.
Lelypharma B.V.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

V7007466.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/11/2022

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0380/004

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn
Island Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Malta Norwegen Polen
Portugal Rumänien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

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

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

Documents

Combined File of all Documents

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 20/12/2024

Herunterladen

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107476>