

File downloaded on 2026-06-13

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000036861>

Cardisure Flavoured 10 mg Tablets for Dogs

- Pimobendan

Autorizado

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Cardisure Flavoured 10 mg Tablets for Dogs

Principio activo:

- Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

- Perros

Vía de administración:

- Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

- Disponible únicamente en [English](#)
10.00
Miligramo(s)
/
1.00
Comprimido

Forma farmacéutica:

- Comprimido

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

- QC01CE90

Condiciones de dispensación:

- Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

- Autorizado

Autorizado en:

- Grecia

Disponible en:

- Grecia

Descripción del formato:

- Disponible únicamente en [English](#)
- Disponible únicamente en [English](#)
- Disponible únicamente en [English](#)
- Disponible únicamente en [English](#)
- Disponible únicamente en [English](#)
- Disponible únicamente en [English](#)
- Disponible únicamente en [English](#)
- Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

- Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

- Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

- Dechra Regulatory B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

- 24/01/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

- Eurovet Animal Health B.V.
- Genera d.d.

Autoridad responsable:

- National Organization For Medicines

Número de autorización:

- 77997/18-11-2016/K-0189904

Fecha de modificación del estado de la autorización:

- 22/03/2022

Estado miembro de referencia:

- Países Bajos

Número de procedimiento:

- NL/V/0280/004

Estados miembros afectados:

- Austria
- Bélgica
- Dinamarca
- Finlandia
- Francia
- Alemania
- Grecia
- Irlanda
- Italia
- Luxemburgo
- Noruega
- Polonia
- Portugal
- España
- Suecia
- Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Información del medicamento

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

[Otros idiomas \(1\)](#)

English (PDF)

Publicado el: 20/06/2022

Updated on: 21/06/2022

[Descargar](#)

Informe(s) público(s) de evaluación

107730 par.pdf

English (PDF)

Publicado el: 20/06/2022

Updated on: 21/06/2022

[Descargar](#)