

CARDISAN 2,5 mg COMPRIMIDOS MASTICABLES PARA PERROS

Autorizado

- Pimobendan

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Cardisan 2.5 mg chewable tablets for dogs

CARDISAN 2,5 mg COMPRIMIDOS MASTICABLES PARA PERROS

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](#)

2.50 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido masticable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía oral:**

-

Perros

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not applicable

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:

España

Descripción del formato:

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:

Alfasan Nederland B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

21/10/2022

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Alfasan Nederland B.V.

Lelypharma B.V.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

4109 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/10/2022

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0380/002

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia
Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia
Lituania Luxemburgo Malta Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía
Eslovaquia Eslovenia 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