

Cardisure 3.5 mg/ml Oral Solution for Dogs

Autorizado

- Pimobendan

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Cardisure 3.5 mg/ml Oral Solution for Dogs

Cardisure 3,5 mg/ml Roztwór doustny

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](#)

3.50 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

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:

Polonia

Descripción del formato:

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:

30/09/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Genera d.d.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

3026

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/09/2020

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0421/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia
Finlandia Grecia Hungría Letonia Lituania Luxemburgo Países Bajos Noruega
Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia Suecia

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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