

Cardisan 1.25 mg chewable tablets for dogs

Autorizado

- Pimobendan

Product identification

Nombre del medicamento:

Cardisan 1.25 mg chewable tablets for dogs

Cardisan 1.25 mg Comprimé à croquer

Cardisan 1.25 mg Kauwtablet

Cardisan 1.25 mg Kautablette

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

1.25 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido masticable

Withdrawal period by route of administration:**Vía oral:****• Perros**

- All relevant tissues. 0 Día Not applicable

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QC01CE90

Régimen jurídico de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Bélgica

Descripción del empaquetado:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

3/02/2023

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Alfasan Nederland B.V.

Autoridad responsable:

FAMHP

Número de autorización:

BE-V661127

Fecha del cambio de estado de la autorización:

3/02/2023

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0380/001/DC

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

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.

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107381>