

Fatrobendan 1.25 mg, chewable tablets for dogs

Autorisé

- Pimobendan

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Fatrobendan 1.25 mg, chewable tablets for dogs

Fatrobendan 1,25 mg, μασώμενα δισκία για σκύλους

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

1.25 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé à croquer

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QC01CE90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Chypre

Disponible en:

Chypre

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Médicaments vétérinaires génériques - changement de dosage (article 10(1)(a) du règlement (UE) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Fatro S.p.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

6/10/2024

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Fatro S.p.A.

Autorité responsable:

Numéro de l'autorisation:

CY00991V

Date de modification du statut de l'autorisation:

6/10/2024

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0571/001

États membres concernés:

Chypre Tchéquie Grèce Lituanie Pologne Portugal Slovaquie Espagne
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.