

File downloaded on 2026-07-08

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000030936>

ZELYS 1,25 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

- Pimobendan

Odobreno

## Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

ZELYS 1,25 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Djelatna tvar:

- Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

- Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [?eški](#) [danski](#) [njema?ki](#) [estonski](#) [gr?ki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [ma?arski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

- Kroz usta

## Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i ja?ina:

- Dostupan samo u [engleski](#)  
1.25  
miligram  
/  
1.00  
Tableta

Farmaceutski oblik:

- Tableta za žvakanje

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

- QC01CE90

Pravni status opskrbe:

- Dostupan samo u [?eški](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

- Važe?e

Odobreno u:

- Dostupan samo u [španjolski](#) [?eški](#) [njema?ki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slova?ki](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan u:

- Portugal

Opis paketa:

- Dostupan samo u [francuski](#)
- Dostupan samo u [francuski](#)
- Dostupan samo u [francuski](#)

## **Dodatne informacije**

Vrsta prava:

- Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

- Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

- Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Imunologicos Lda.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

- 22/01/2018

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

- Ceva Sante Animale

Nadležno tijelo:

- Directorate General For Food And Veterinary

Broj odobrenja:

- 1169/01/18DFVPT

Datum promjene statusa odobrenja:

- 29/09/2022



- Dostupan samo u [španjolski](#) [?eški](#) [njema?ki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slova?ki](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)
- Dostupan samo u [španjolski](#) [?eški](#) [njema?ki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [litvanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slova?ki](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)
- Dostupan samo u [španjolski](#) [?eški](#) [njema?ki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slova?ki](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)
- Dostupan samo u [španjolski](#) [?eški](#) [njema?ki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slova?ki](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)
- Dostupan samo u [španjolski](#) [?eški](#) [njema?ki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slova?ki](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)
- Dostupan samo u [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas oti?ite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

### Informacije o Proizvodu

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga prona?i na drugom jeziku ispod.

[Drugi jezici \(2\)](#)

portugalski (PDF)

Objavljeno na: 23/10/2024

[Preuzmi](#)

engleski (PDF)

Objavljeno na: 14/03/2026

[Preuzmi](#)

### Javno dostupna(e) ocjena(e)

eu-puar-frv0356001-mr-rpe555-en.pdf

engleski (PDF)

Objavljeno na: 13/03/2026

[Preuzmi](#)