

Cardisure Flavoured 1.25 mg Tablets for Dogs

Heimilað

- Pimobendan

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Cardisure Flavoured 1.25 mg Tablets for Dogs
Cardisure Flavoured 1,25 mg δισκία για σκύλους

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
1.25 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tafla

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QC01CE90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Grikkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalenska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Dechra Regulatory B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

24/01/2012

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Dales Pharmaceuticals Limited

Eurovet Animal Health B.V.
GENERA d.d.

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

74322/15/18-11-2016/K-0189901

Dagsetning á breytingu stöðu:

22/03/2022

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0280/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Danmörk Finnland Frakkland Þýskaland Grikkland Írland
Ítalía Lúxemborg Noregur Pólland Portúgal Spánn Svíþjóð
Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

107727 PAR.pdf