

Cardisan 1.25 mg chewable tablets for dogs

Heimilað

- Pimobendan

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Cardisan 1.25 mg chewable tablets for dogs

Cardisan 1.25 mg kauwtabletten voor honden

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.25 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tuggutafla

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til inntöku:**

-

Hundur

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not applicable

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

QC01CE90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Holland

Fáanlegt í:

Holland

Lýsing umbúða:

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

Markaðsleyfishafi:

Alfasan Nederland B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

1/12/2022

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Alfasan Nederland B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 129093

Dagsetning á breytingu stöðu:

22/03/2023

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0380/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaríá Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland
Finnland Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía
Lettland Litáen Lúxemborg Malta Noregur Pólland Portúgal Rúmenía
Slóvakía Slóvenía Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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

Final PuAR Cardisan NL.V.0380.001-005.DC.pdf