

Pimocard 1.25 mg Flavoured Tablets for Dogs

Autorizzato

- Pimobendan

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Pimocard 1.25 mg Flavoured Tablets for Dogs

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
1.25 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QC01CE90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Slovenia

Disponibile in:

Slovenia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Eurovet Animal Health B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

18/11/2015

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Dales Pharmaceuticals Limited
Eurovet Animal Health B.V.
Genera d.d.

Autorità responsabile:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numero di autorizzazione:

MR/V/0516/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/11/2015

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0283/001

Stati membri interessati:

Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Estonia Germania Ungheria
Irlanda Italia Lettonia Lituania Portogallo Romania Slovacchia Slovenia

Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.