

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:

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

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:

15/06/2012

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Dales Pharmaceuticals Limited

Eurovet Animal Health B.V.

Genera d.d.

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 16849/3019

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/03/2022

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