

Cardisure Flavoured 1.25 mg Tablets for Dogs

Autorizzato

- Pimobendan

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Cardisure Flavoured 1.25 mg 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:

Belgio

Disponibile in:

Belgio

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:

Dechra Regulatory B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

12/07/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

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

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

12/07/2011

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0280/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Danimarca Finlandia Francia Germania Grecia Irlanda Italia
Lussemburgo Norvegia Polonia Portogallo Spagna Svezia

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 (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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

107727 PAR.pdf