

Fatrobendan 1.25 mg, chewable tablets for dogs

Autorizzato

- Pimobendan

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Fatrobendan 1.25 mg, chewable 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 masticabile

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:

Polonia

Descrizione della confezione:

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:

Domanda per ibrido - modifica del dosaggio (Articolo 19(1)(a) del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Fatro S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

14/10/2024

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

3358

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/10/2024

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0571/001

Stati membri interessati:

Cipro Repubblica Ceca Grecia Lituania Polonia Portogallo Slovacchia 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