

# Fatrobendan 1.25 mg, chewable tablets for dogs

Geautoriseerd

- Pimobendan

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

Fatrobendan 1.25 mg, chewable tablets for dogs

Fatrobendan 1,25 mg, μασώμενα δισκία για σκύλους

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Hond

### **Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.25 milligram(s) / 1.00 Tablet

### **Farmaceutische vorm:**

Kauwtablet

### **Withdrawal period by route of administration:**

**Oraal gebruik:**

- 

**Hond**

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QC01CE90

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Cyprus

---

**Package description:**Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Fatro S.p.A.

---

**Marketing authorisation date:**

6/10/2024

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Fatro S.p.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Toelatingsnummer:**

CY00991V

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

6/10/2024

---

**Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0571/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Cyprus Tsjechië Griekenland Litouwen Polen Portugal Slowakije Spanje

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000130496>