

# Pimocard 2.5 mg Flavoured Tablets for Dogs

Toegelaten

- Pimobendan

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Pimocard 2.5 mg Flavoured Tablets for Dogs

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Hond

---

**Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
2.50 milligram(s) / 1.00 Tablet

---

**Farmaceutische vorm:**

Tablet

---

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

:

QC01CE90

---

### **Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Vergunningsstatus:**

Valid

---

### **Toegelaten in:**

Hongarije

---

### **Beschikbaar in:**

Hongarije

---

### **Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## **Aanvullende informatie**

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

17/02/2016

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Eurovet Animal Health B.V.  
Genera d.d.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Vergunningsnummer:**

3714/X/16NÉBIH ÁTI

---

**Datum toelatingswijziging:**

17/02/2016

---

**Rapporterende lidstaat:**

Nederland

---

**Procedurenummer:**

NL/V/0283/002

---

**Betrokken lidstaten:**

België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Estland Duitsland Hongarije  
Ierland Italië Letland Litouwen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië  
Spanje

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands  
Norwegian

---

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