

# Cardisure Flavoured 1.25 mg Tablets for Dogs

Toegelaten

- Pimobendan

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Cardisure Flavoured 1.25 mg Tablets for Dogs

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Hond

---

**Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
1.25 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:**

Ierland

---

### **Beschikbaar in:**

Ierland

---

### **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:**

22/07/2011

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Dales Pharmaceuticals Limited

Eurovet Animal Health B.V.

Genera d.d.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Vergunningsnummer:**

VPA10989/059/001

---

**Datum toelatingswijziging:**

22/07/2011

---

**Rapporterende lidstaat:**

Nederland

---

**Procedurenummer:**

NL/V/0280/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Denemarken Finland Frankrijk Duitsland Griekenland

Ierland Italië Luxemburg Noorwegen Polen Portugal Spanje Zweden

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)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Combined File of all Documents

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

107727 PAR.pdf