

FATROBENDAN 1.25 mg, chewable tablets for dogs

Geautoriseerd

- Pimobendan

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

FATROBENDAN 1.25 mg, chewable tablets for dogs

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](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Ierland

Available in:

Ierland

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

19/03/2021

Productielocaties partijvrijgifte:

Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Health Products Regulatory Authority

Toelatingsnummer:

VPA10836/011/001

Wijzigingsdatum status toelating:

19/03/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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/600000064589>