

Cardisan 15 mg chewable tablets for dogs

Toegelaten

- Pimobendan

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Cardisan 15 mg chewable tablets for dogs

Cardisan 15 mg rágótabletta kutyaáknak

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

15.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Kauwtablet

Wachttijd per toedieningsweg:**Oraal gebruik:**

-

Hond

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not applicable

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

Verpakkingsomschrijving:

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](#)

Handelsvergunninghouder:

Alfasan Nederland B.V.

Handelsvergunningsdatum:

27/04/2023

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Alfasan Nederland B.V.

Lelypharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Vergunningsnummer:

4363/X/23 NÉBIH ÁTI

Datum toelatingswijziging:

27/04/2023

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0380/005

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland
Finland Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië
Letland Litouwen Luxemburg Malta Noorwegen Polen Portugal Roemenië
Slowakije Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

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