

File downloaded on 2026-06-11

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000030940>

ZELYS 5 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

- Pimobendan

Toegelaten

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

ZELYS 5 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Werkzame stof:

- Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

- Hond

Toedieningsweg:

- Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

- Alleen beschikbaar in [Engels](#)
5.00
milligram(s)
/
1.00
Tablet

Farmaceutische vorm:

- Kauwtablet

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:

- Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:

- Alleen beschikbaar in [Frans](#)
- Alleen beschikbaar in [Frans](#)
- Alleen beschikbaar in [Frans](#)

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:

- Ceva Sante Animale

Handelsvergunningsdatum:

- 13/02/2018

Locaties fabrikanten vrijgifte:

- Ceva Sante Animale

Verantwoordelijke instantie:

- French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

- FR/V/6321697 0/2017

Datum toelatingswijziging:

- 9/01/2023

Rapporterende lidstaat:

- Frankrijk

Procedurenummer:

- FR/V/0356/002

Betrokken lidstaten:

- Oostenrijk
 - België
 - Bulgarije
 - Kroatië
 - Cyprus
 - Tsjechië
 - Denemarken
 - Estland
 - Finland
 - Duitsland
 - Griekenland
 - Hongarije
 - Ierland
 - Italië
 - Letland
 - Litouwen
 - Luxemburg
 - Nederland
 - 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

Productinformatie

Samenvatting van de productkenmerken

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

[Andere talen \(1\)](#)

Frans (PDF)

Gepubliceerd op: 15/05/2024

[Downloaden](#)

Package Leaflet and Labelling

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

[Andere talen \(1\)](#)

Frans (PDF)

Gepubliceerd op: 15/10/2025

[Downloaden](#)

Combined File of all Documents

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

[Andere talen \(1\)](#)

Engels (PDF)

Gepubliceerd op: 14/03/2026

[Downloaden](#)

Openbare beoordelingsrapport(en)

eu-puar-frv0356002-mr-rpe556-en.pdf

Engels (PDF)

Gepubliceerd op: 13/03/2026

[Downloaden](#)