

Pimocard 1.25 mg Flavoured Tablets for Dogs

Autorizado

- Pimobendan

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Pimocard 1.25 mg Flavoured Tablets for Dogs

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
1.25 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QC01CE90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Hungria

Disponibilidade:

Hungria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Eurovet Animal Health B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

17/02/2016

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Dales Pharmaceuticals Limited

Eurovet Animal Health B.V.

Genera d.d.

Autoridade responsável:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número da autorização:

3713/X/16NÉBIH ÁTI

Data da alteração do estado de autorização:

17/02/2016

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0283/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Estónia Alemanha Hungria

Irlanda Itália Letónia Lituânia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia

Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet