

# Cardisure 3.5 mg/ml Oral Solution for Dogs

Autorizado

- Pimobendan

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Cardisure 3.5 mg/ml Oral Solution for Dogs

Cardisure 3,5 mg/ml Roztwór doustny

### 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](#)

3.50 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

**Forma farmacêutica:**

Solução oral

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QC01CE90

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Polónia

---

**Descrição da embalagem:**

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:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

30/09/2020

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Genera d.d.

---

**Autoridade responsável:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número da autorização:**

3026

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

30/09/2020

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0421/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia  
Finlândia Grécia Hungria Letónia Lituânia Luxemburgo Países Baixos  
Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Suécia

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

## Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.