File downloaded on 2025-10-22

**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000030964

# ZELYS 1,25 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Autorizado

Pimobendan

# Identificação do produto

## Nome do medicamento veterinário:

ZELYS 1,25 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS Zelys 1,25 mg tablete za žvakanje za pse

#### Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

## **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em <u>búlgaro</u> <u>castelhano</u> <u>checo</u> <u>dinamarquês</u> <u>alemão</u> <u>estónio</u> <u>grego</u> <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>lituano</u> <u>húngaro</u> <u>neerlandês</u> <u>romeno</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

## Via de administração:

Via oral

# Detalhes do medicamento veterinário

## Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em <u>inglês</u> 1.25 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

# Forma farmacêutica:

Comprimido para mastigar

## Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

•

Dog

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

QC01CE90

## Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

## Estado da autorização:

Autorizado

#### Autorisado em:

Croácia

## Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

# Informações adicionais

## Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

# Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>Norwegian</u>

# Titular da autorização de introdução no mercado:

Ceva Sante Animale

## Data de autorização de introdução no mercado:

## Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Ceva Sante Animale

## Autoridade responsável:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

## Número da autorização:

UP/I-322-05/17-01/523

## Data da alteração do estado de autorização:

17/06/2024

#### Estado-Membro de referência:

França

## Número de procedimento:

FR/V/0356/001

#### **Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia Finlândia Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: <a href="https://www.adrreports.eu/vet">www.adrreports.eu/vet</a>

## **Documentos**

Resumo das características do medicamento

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