

# Fatrobendan 1.25 mg, chewable tablets for dogs

Oprávněný

- Pimobendan

## Product identification

### Názov lieku:

Fatrobendan 1.25 mg, chewable tablets for dogs

Fatrobendan 1,25 mg, μασώμενα δισκία για σκύλους

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1.25 milligram(s) / 1.00 Tableta

### Lieková forma:

Žuvacia tableta

**Withdrawal period by route of administration:****Perorálne použitie:**

- 

**Dog**

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QC01CE90

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Authorised in:**

Cyprus

---

**Opis balenia:**Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Fatro S.p.A.

---

**Marketing authorisation date:**

6/10/2024

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Fatro S.p.A.

---

**Zodpovedný orgán:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Číslo registrácie:**

CY00991V

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

6/10/2024

---

**Referenčný členský štát:**

Írsko

---

**Číslo postupu:**

IE/V/0571/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Cyprus Česko Grécko Litva Poľsko Portugalsko Slovensko Španielsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000130496>