

File downloaded on 2026-06-14

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000034746>

# Pimocard 1.25 mg Flavoured Tablets for Dogs

Oprávněný

- Pimobendan

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Pimocard 1.25 mg Flavoured Tablets for Dogs

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
1.25 milligram(s) / 1.00 Tableta

### Lieková forma:

Tableta

---

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

QC01CE90

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Lotyšsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Dátum registrácie lieku:**

2/12/2015

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Eurovet Animal Health B.V.  
Genera d.d.

---

**Zodpovedný orgán:**

Food And Veterinary Service

---

**Číslo registrácie:**

V/MRP/15/0060

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

2/12/2015

---

**Referenčný členský štát:**

Holandsko

---

**Číslo postupu:**

NL/V/0283/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Estónsko Nemecko Maďarsko  
Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko  
Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.