

# Pimocard 2.5 mg Flavoured Tablets for Dogs

Oprávněný

- Pimobendan

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Pimocard 2.5 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](#)  
2.50 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](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Chorvátsko

---

**Dostupné v:**

Chorvátsko

---

**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](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

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

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Dátum registrácie lieku:**

22/11/2018

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Dales Pharmaceuticals Limited

Eurovet Animal Health B.V.

Genera d.d.

---

**Zodpovedný orgán:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Číslo registrácie:**

UP/I-322-05/18-01/580

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

16/03/2022

---

**Referenčný členský štát:**

Holandsko

---

**Číslo postupu:**

NL/V/0283/002

---

**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

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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