

Cardisan 2.5 mg chewable tablets for dogs

Oprávněný

- Pimobendan

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Cardisan 2.5 mg chewable tablets for dogs

Cardisan 2.5 mg μασώμενα δισκία για σκύλους

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:

Žuvacia tableta

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Perorálne použitie:**

-

Dog

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not applicable

Anatomico-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:

Cyprus

Opis balenia:

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:

Alfasan Nederland B.V.

Dátum registrácie lieku:

25/10/2022

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Alfasan Nederland B.V.

Lelypharma B.V.

Zodpovedný orgán:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Číslo registrácie:

CY00891V

Dátum zmeny stavu registrácie:

25/10/2022

Referenčný členský štát:

Holandsko

Číslo postupu:

NL/V/0380/002

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko
Fínsko Francúzsko Nemecko Grécko Maďarsko Island Írsko Taliansko
Lotyšsko Litva Luxembursko Malta Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko
Slovensko Slovinsko Španielsko Švédsko

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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