

# Zelys 10 mg Chewable Tablets for Dogs

Oprávněný

- Pimobendan

## Product identification

### Názov lieku:

ZELYS 10 MG CHEWABLE TABLETS FOR DOGS

Zelys 10 mg Chewable Tablets for Dogs

### 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](#)

10.00 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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Authorised in:**

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

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

---

## 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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Ceva Animal Health Limited

---

**Marketing authorisation date:**

11/06/2018

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

CEVA Santé Animale

---

**Zodpovedný orgán:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Číslo registrácie:**

Vm 15052/3019

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

25/09/2024

---

**Referenčný členský štát:**

Francúzsko

---

**Číslo postupu:**

FR/V/0356/003

---

**Dotknuté členské štáty:**

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

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

---

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031039>