

AMODIP 1.25 MG CHEWABLE TABLETS FOR CATS

Autorisiert

- Amlodipine besilate

Product identification

Name des Arzneimittels:

AMODIP 1.25 MG CHEWABLE TABLETS FOR CATS

Amodip 1,25 mg košļājamās tabletes kaķiem

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Katze

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

1.73 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Kautablette

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

-

Katze

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):QC08CA01

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:Zulassung gültig

Authorised in:Lettland

Available in:Lettland

Beschreibung der Verpackung:Verfügbar nur in [English](#)Verfügbar nur in [English](#)Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

4/03/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva Sante Animale

Zuständige Behörde:

Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

V/DCP/15/0008

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/03/2015

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0413/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Tschechische Republik Dänemark Estland
Finnland Deutschland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg
Niederlande Norwegen Polen Portugal Rumänien Slowakei Slowenien
Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090552>