

AMODIP 1.25 MG CHEWABLE TABLETS FOR CATS

Autorisiert

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Product identification

Name des Arzneimittels:

AMODIP 1.25 MG CHEWABLE TABLETS FOR CATS

Amodip 1,25 mg žvečljive tablete za mačke

Arzneilicher Wirkstoff:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zieltierart(en):

Katze

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Darreichungsform:

Kautablette

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

- Katze

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

QC08CA01

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Slowenien

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](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

21/09/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva Sante Animale

Zuständige Behörde:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Zulassungsnummer:

DC/V/0500/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/09/2016

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 Rumaenien Slowakei Slowenien
Spanien Schweden

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

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100712>