

Lodisure 1 mg tablets for cats

Autorisiert

- Amlodipine besilate

Product identification

Name des Arzneimittels:

Lodisure 1 mg tablets for cats

LODISURE 1 mg COMPRIMIDOS PARA GATOS

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Katze

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

1.40 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

•

Katze

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

QC08CA01

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Spanien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

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:

Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:

2/03/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lelypharma B.V.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

3975 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/03/2021

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0339/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

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

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [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.

Package Leaflet and Labelling

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

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/600000032268>