

AMODIP 1.25 MG CHEWABLE TABLETS FOR CATS

Autorizado

- Amlodipine besilate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

AMODIP 1.25 MG CHEWABLE TABLETS FOR CATS
Amodip 1,25 mg rágótabletta macskák számára

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
1.73 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido masticable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Gatos

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QC08CA01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Hungría

Disponible en:

Hungría

Descripción del formato:Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Fecha de autorización de comercialización:

3/03/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva Sante Animale

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

3630/X/15 NÉBIH ÁTI

Fecha de modificación del estado de la autorización:

3/03/2015

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0413/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria República Checa Dinamarca Estonia Finlandia
Alemania Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo Países Bajos
Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España
Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100698>