

AMODIP 1.25 MG CHEWABLE TABLETS FOR CATS

Autorisé

- Amlodipine besilate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

AMODIP 1.25 MG CHEWABLE TABLETS FOR CATS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chat

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.73 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé à croquer

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QC08CA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Danemark

Disponible en:

Danemark

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Lithuanian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Sante Animale

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

18/06/2015

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Ceva Sante Animale

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

53431

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/06/2015

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0413/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Tchéquie Danemark Estonie Finlande Allemagne
Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas Norvège
Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Suède
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.