

AMIDERM

Non autorisé

- Hydroxyzine hydrochloride
- Chlorphenamine maleate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

AMIDERM

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé pelliculé

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

QR06AB54

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Flacon de 16 comprimés pelliculés

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

ARRIGONI Patrice Antoine Gaston

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

30/06/1992

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

Laboratoires Biove

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/5399033 8/1992

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/12/2025

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit