

AMODIP 1.25 MG CHEWABLE TABLETS FOR CATS

Heimilað

- Amlodipine besilate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

AMODIP 1.25 MG CHEWABLE TABLETS FOR CATS

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Köttur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
1.73 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tuggutafla

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QC08CA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Fáanlegt í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

29/03/2019

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Ceva Sante Animale

Ábyrgt yfirvald:

Markaðsleyfisnúmer:

402626.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/02/2020

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0413/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaríá Tékkland Danmörk Eistland Finnland Þýskaland
Ungverjaland Írland Ítalía Lettland Litáen Lúxemborg Holland Noregur
Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn Svíþjóð
Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

eu-puar-frv0413001-mr-rpe497-en.pdf