

AMODIP 1.25 MG CHEWABLE TABLETS FOR CATS

Autorizzato

- Amlodipine besilate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

AMODIP 1.25 MG CHEWABLE TABLETS FOR CATS

Amodip 1,25 mg rágótabletta macskák számára

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Gatto

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.73 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

Forma farmaceutica:

Compressa masticabile

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QC08CA01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Ungheria

Disponibile in:

Ungheria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

3/03/2015

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Ceva Sante Animale

Autorità responsabile:

Numero di autorizzazione:

3630/X/15 NÉBIH ÁTI

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

3/03/2015

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0413/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia
Germania Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Paesi Bassi
Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna Svezia
Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet