

# AMODIP 1.25 MG CHEWABLE TABLETS FOR CATS

Toegelaten

- Amlodipine besilate

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

AMODIP 1.25 MG CHEWABLE TABLETS FOR CATS

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Kat

---

**Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
1.73 milligram(s) / 1.00 Tablet

---

**Farmaceutische vorm:**

Kauwtablet

---

## **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QC08CA01

---

### **Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Vergunningsstatus:**

Valid

---

### **Toegelaten in:**

Denemarken

---

### **Beschikbaar in:**

Denemarken

---

### **Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## **Aanvullende informatie**

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Ceva Sante Animale

---

### **Handelsvergunningdatum:**

18/06/2015

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Ceva Sante Animale

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Danish Medicines Agency

---

**Vergunningsnummer:**

53431

---

**Datum toelatingswijziging:**

18/06/2015

---

**Rapporterende lidstaat:**

Frankrijk

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0413/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Tsjechië Denemarken Estland Finland Duitsland  
Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg Nederland Noorwegen  
Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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