

AMODIP 1.25 MG CHEWABLE TABLETS FOR CATS

Geautoriseerd

- Amlodipine besilate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

AMODIP 1.25 MG CHEWABLE TABLETS FOR CATS

Amodip 1,25 mg rágótabletta macskák számára

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Kat

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.73 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Kauwtablet

Withdrawal period by route of administration:

Oraal gebruik:

-

Kat

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QC08CA01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Hongarije

Available in:

Hongarije

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Marketing authorisation date:

3/03/2015

Productielocaties partijvrijgifte:

Ceva Sante Animale

Verantwoordelijke instantie:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Toelatingsnummer:

3630/X/15 NÉBIH ÁTI

Wijzigingsdatum status toelating:

3/03/2015

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100698>