

# AMODIP 1.25 MG CHEWABLE TABLETS FOR CATS

Geautoriseerd

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

## Product identification

**Naam van het geneesmiddel:**

AMODIP 1.25 MG CHEWABLE TABLETS FOR CATS

Amodip 1,25 mg žvečljive tablete za mačke

**Werkzame stof:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

**Doeldiersoort(en):**

Kat

**Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

## Product details

**Werkzame stof / Sterkte:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

**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](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Slovenië

---

**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](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Ceva Sante Animale

---

**Marketing authorisation date:**

21/09/2016

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Ceva Sante Animale

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Toelatingsnummer:**

DC/V/0500/001

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

21/09/2016

---

**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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100712>