

Lodisure 1 mg Tablet

Toegelaten

- Amlodipine besilate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Lodisure 1 mg tablets for cats

Lodisure 1 mg Tablet

Lodisure 1 mg Comprimé

Lodisure 1 mg Tablette

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Kat

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

1.40 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Tablet

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Kat

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:

België

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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:

Dechra Regulatory B.V.

Handelsvergunningsdatum:

8/02/2021

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Lelypharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

BE-V579733

Datum toelatingswijziging:

8/02/2021

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0339/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Tsjechië Denemarken Estland Finland
Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië Letland
Litouwen Luxemburg 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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 12/11/2025

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 12/11/2025

[Downloaden](#)

Combined File of all Documents

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

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 12/11/2025

[Downloaden](#)