

AMODIP 1.25 MG CHEWABLE TABLETS FOR CATS

Autorisert

- Amlodipine besilate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

AMODIP 1.25 MG CHEWABLE TABLETS FOR CATS

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

katt

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.73 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tyggetablett

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QC08CA01

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Autorisert i:
DE

Tilgjengelig i:
DE

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Ceva Tiergesundheit GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:
29/03/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:
Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighet:
Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

402626.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/02/2020

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0413/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG CZ DK EE FI DE HU Irland IT LV LT LU NL NO PL PT RO
SI SI ES SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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