

AMODIP 1.25 MG CHEWABLE TABLETS FOR CATS

Autorisert

- Amlodipine besilate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

AMODIP 1.25 MG CHEWABLE TABLETS FOR CATS

Amodip 1,25 mg purutabletti

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:
FI

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

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Ceva Sante Animale

Markedsføringsgodkjenningsdato:
1/04/2015

Tilvirker for batchfrigivelse:
Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighet:
Finnish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

31945

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/04/2015

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

Preparatomtale

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

Pakningsvedlegg

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