

AMODIP 1.25 MG CHEWABLE TABLETS FOR CATS

Autorizado

- Amlodipine besilate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

AMODIP 1.25 MG CHEWABLE TABLETS FOR CATS

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
1.73 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido para mastigar

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QC08CA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Suécia

Disponibilidade:

Suécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Ceva Sante Animale

Data de autorização de introdução no mercado:

26/03/2015

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Ceva Sante Animale

Autoridade responsável:

Swedish Medical Products Agency

Número da autorização:

50500

Data da alteração do estado de autorização:

26/03/2015

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0413/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária República Checa Dinamarca Estónia Finlândia
Alemanha Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Países Baixos
Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha Suécia
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

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