File downloaded on 2025-12-02

**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000032242

# Lodisure 1 mg tablets for cats

Autorizado

• Amlodipine besilate

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Lodisure 1 mg tablets for cats Lodisure, 1 mg, tabletės katėms

### Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em <u>búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian</u>

### Via de administração:

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

## Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em <u>inglês</u> 1.40 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

#### Forma farmacêutica:

Comprimido

## Intervalo de segurança por via de administração: Via oral: •

### Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QC08CA01

Cat

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária exceto algumas apresentações

### Estado da autorização:

Autorizado

#### Autorisado em:

Lituânia

### Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

## Informações adicionais

### Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> Norwegian

## Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>lituano</u> <u>Norwegian</u>

## Titular da autorização de introdução no mercado:

Dechra Regulatory B.V.

## Data de autorização de introdução no mercado:

25/11/2020

### Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Lelypharma B.V.

### Autoridade responsável:

State Food And Veterinary Service

### Número da autorização:

LT/2/20/2631/001-004

### Data da alteração do estado de autorização:

23/11/2025

### Estado-Membro de referência:

Países Baixos

### Número de procedimento:

NL/V/0339/001

#### **Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia República Checa Dinamarca Estónia Finlândia França Alemanha Grécia Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo 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**

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.