

File downloaded on 2026-07-05

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sk/600000095887>

# AMODIP 1.25 MG CHEWABLE TABLETS FOR CATS

Oprávněný

- Amlodipine besilate

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

AMODIP 1.25 MG CHEWABLE TABLETS FOR CATS

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
1.73 milligram(s) / 1.00 Tableta

### Lieková forma:

Žuvacia tableta

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QC08CA01

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Švédsko

---

**Dostupné v:**

Švédsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Ceva Sante Animale

---

**Dátum registrácie lieku:**

26/03/2015

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Ceva Sante Animale

---

**Zodpovedný orgán:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Číslo registrácie:**

50500

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

26/03/2015

---

**Referenčný členský štát:**

Francúzsko

---

**Číslo postupu:**

FR/V/0413/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Bulharsko Česko Dánsko Estónsko Fínsko Nemecko  
Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Luxembursko Holandsko Nórsko  
Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

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