

Felinta 15 mg prolonged-release tablets for cats

Разрешен

- CARBIMAZOLE PH. EUR.

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Felinta 15 mg prolonged-release tablets for cats

FELINTA 15 MG COMPRIMES A LIBERATION PROLONGEE POUR CHATS

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

котка

Начин на приложение:

Перорално приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

15.00 milligram(s) / 1.00 Таблетка

Фармацевтична форма:

Таблетка с удължено освобождаване

Withdrawal period by route of administration:

Перорално приложение:

- котка

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QH03BB01

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Milstein C.V.

Marketing authorisation date:

22/07/2022

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Tiofarma B.V.

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на лиценза:

FR/V/7352311 6/2022

Дата на промяна в статуса на лиценза:

22/07/2022

Референтна държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Номер на процедурата:

DE/V/0341/002

Засегната държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097035>