

Thiafeline 5 mg Film-coated Tablets for Cats

Autorizovaný

- Thiamazole

Product identification

Název léčivého přípravku:

Thiafeline 5 mg Film-coated Tablets for Cats
Thiafeline 5 mg comprimidos revestidos para gatos

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Kočka

Způsob podání:

Perorální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Léková forma:

Potahovaná tableta

Withdrawal period by route of administration:

Perorální podání:

- Kočka

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QH03BB02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Portugalsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

14/01/2014

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Lindopharm GmbH

Lelypharma B.V.

Odpovědný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Registrační číslo:

751/02/14DFVPT

Datum změny stavu registrace:

3/10/2022

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo postupu:

IE/V/0622/002

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Česko Dánsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Norsko Polsko Portugalsko Rumunsko
Slovensko Španelsko Švédsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049552>