

Felidale 1.25 mg coated tablets for cats

Autoriseret

- Thiamazole

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Felidale 1.25 mg coated tablets for cats

Felidale 1,25 mg überzogene Tabletten für Katzen

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kat

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

1.25 milligram(s) / 1.00 Tablet

Lægemiddelform:

Overtrukket tablet

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

-

Kat

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:QH03BB02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:Kun tilgængelig på [English](#)Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:Dechra Regulatory B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:29/12/2017

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Genera Research Ltd.

Ansvarlig myndighed:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

402454.00.00

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

29/12/2017

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

DE/V/0307/001

Berørte medlemsstater:

Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

2402454-paren-20190125.rtf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063667>