

Felimazole 1.25 mg Coated tablets for cats

Autorisiert

- Thiamazole

Product identification

Name des Arzneimittels:

Felimazole 1.25 mg Coated tablets for cats

FELIMAZOLE 1,25 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS PARA GATOS

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Katze

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

1.25 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

überzogene Tablette

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

-

Katze

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):QH03BB02

Abgaberegelerung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:Zulassung gültig

Authorised in:Spanien

Beschreibung der Verpackung:Verfügbar nur in [English](#)Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:23/10/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:Genera d.d.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

3834 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/10/2019

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0505/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Tschechische Republik Dänemark
Finnland Frankreich Deutschland Italien Luxemburg Niederlande Norwegen
Polen Portugal Rumänien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048384>