

# Thiamatab 2,5 mg

Zugelassen

- Thiamazole

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Thiamatab 2,5 mg

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

**Zieltierarten:**

Katze

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

2.50 milligram(s) / 1.00 Tablette

**Darreichungsform:**

Filmtablette

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):**

QH03BB02

**Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litausch](#)  
[portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Verfügbar in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

- (ID18) 360 Filmtablette: Umkarton (Pappe) mit 12 Blisterpackung (Polyvinylchlorid) mit jeweils 30 Filmtablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)
- (ID17) 300 Filmtablette: Umkarton (Pappe) mit 10 Blisterpackung (Polyvinylchlorid) mit jeweils 30 Filmtablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)
- (ID16) 240 Filmtablette: Umkarton (Pappe) mit 8 Blisterpackung (Polyvinylchlorid) mit jeweils 30 Filmtablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)
- (ID15) 180 Filmtablette: Umkarton (Pappe) mit 6 Blisterpackung (Polyvinylchlorid) mit jeweils 30 Filmtablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)
- (ID14) 150 Filmtablette: Umkarton (Pappe) mit 5 Blisterpackung (Polyvinylchlorid) mit jeweils 30 Filmtablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)
- (ID13) 120 Filmtablette: Umkarton (Pappe) mit 4 Blisterpackung (Polyvinylchlorid) mit jeweils 30 Filmtablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)
- (ID12) 90 Filmtablette: Umkarton (Pappe) mit 3 Blisterpackung (Polyvinylchlorid) mit jeweils 30 Filmtablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)
- (ID11) 60 Filmtablette: Umkarton (Pappe) mit 2 Blisterpackung (Polyvinylchlorid) mit jeweils 30 Filmtablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)
- (ID10) 30 Filmtablette: Umkarton (Pappe) mit 1 Blisterpackung (Polyvinylchlorid) mit 30 Filmtablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)
- (ID9) 300 Filmtablette: Umkarton (Pappe) mit 12 Blisterpackung (Polyvinylchlorid) mit jeweils 25 Filmtablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)
- (ID8) 250 Filmtablette: Umkarton (Pappe) mit 10 Blisterpackung (Polyvinylchlorid) mit jeweils 25 Filmtablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)
- (ID7) 200 Filmtablette: Umkarton (Pappe) mit 8 Blisterpackung (Polyvinylchlorid) mit jeweils 25 Filmtablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)

- (ID6) 150 Filmtablette: Umkarton (Pappe) mit 6 Blisterpackung (Polyvinylchlorid) mit jeweils 25 Filmtablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)
- (ID5) 125 Filmtablette: Umkarton (Pappe) mit 5 Blisterpackung (Polyvinylchlorid) mit jeweils 25 Filmtablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)
- (ID4) 100 Filmtablette: Umkarton (Pappe) mit 4 Blisterpackung (Polyvinylchlorid) mit jeweils 25 Filmtablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)
- (ID3) 75 Filmtablette: Umkarton (Pappe) mit 3 Blisterpackung (Polyvinylchlorid) mit jeweils 25 Filmtablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)
- (ID2) 50 Filmtablette: Umkarton (Pappe) mit 2 Blisterpackung (Polyvinylchlorid) mit jeweils 25 Filmtablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)
- (ID1) 25 Filmtablette: Umkarton (Pappe) mit 1 Blisterpackung (Polyvinylchlorid) mit 25 Filmtablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

**Zulassungsinhaber:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

**Zulassungsdatum:**

2/04/2013

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

**Zulassungsnummer:**

401846.00.00

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

24/05/2019

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Packungsbeilage

2401846-parde-20130325.pdf