

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:

Filtablette

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

QH03BB02

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Packungsbeilage

2401846-parde-20130325.pdf