

Felinta 15 mg prolonged-release tablets for cats

Εξουσιοδοτημένο

- Carbimazole

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Felinta 15 mg prolonged-release tablets for cats

FELINTA 15 MG COMPRIMES A LIBERATION PROLONGEE POUR CHATS

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε English

Είδη ζώων:

Γάτα

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

15.00 milligram(s) / 1.00 Δισκίο

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Δισκίο παρατεταμένης αποδέσμευσης

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Από στόματος χρήση:

•

Γάτα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QH03BB01

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Billev Pharma East registration of medicines Ltd.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

22/07/2022

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Tiofarma B.V.

Αρμόδια αρχή:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Αριθμός έγκρισης:

FR/V/7352311 6/2022

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

22/07/2022

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Αριθμός διαδικασίας:

DE/V/0341/002

Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097035>