

Felidale 1.25 mg Coated Tablets for Cats

No
autorizado

- Thiamazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Felidale 1.25 mg Coated Tablets for Cats

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
1.25 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido recubierto

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QH03BB02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Dechra Limited

Fecha de autorización de comercialización:

6/12/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Genera Research Ltd.

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 10434/4092

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/07/2024

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0307/001

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet