

Felimazole 2.5 mg Coated Tablets for Cats

Autorizado

- Thiamazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Felimazole 2.5 mg Coated Tablets for Cats
Felimazole Vet. 2,5 mg drasjerte tabletter, til katt

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](#)
2.50 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido recubierto

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Gatos

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:

Autorizado

Autorizado en:

Noruega

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Dechra Regulatory B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

5/05/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Genera d.d.

Autoridad responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Número de autorización:

08-6201

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/12/2013

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0505/002

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia República Checa Dinamarca Finlandia
Francia Alemania Grecia Hungría Italia Luxemburgo Países Bajos Noruega
Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España Suecia
Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048229>