

Felimazole 1.25 mg Coated tablets for cats

Autorizado

- Thiamazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Felimazole 1.25 mg Coated tablets for cats

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible 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:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Disponible en:

Alemania

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:

17/09/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Genera d.d.

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

401874.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/01/2019

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0505/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia República Checa Dinamarca Finlandia
Francia Alemania Italia Luxemburgo Países Bajos Noruega Polonia Portugal
Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España Suecia

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

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

Documentos

Combined File of all Documents

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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