

THIAFELINE 5 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA PARA GATOS

Suspenso

- Thiamazole

Product identification

Nombre del medicamento:

Thiafeline 5 mg Film-coated Tablets for Cats

THIAFELINE 5 mg COMPRIMIDOS RECUBIERTOS CON PELICULA PARA GATOS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido recubierto con película

Withdrawal period by route of administration:**Vía oral:**

- **Gatos**
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QH03BB02

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Suspense

Authorised in:

España

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

3/12/2013

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Lindopharm GmbH
Lelypharma B.V.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

2932 ESP

Fecha del cambio de estado de la autorización:

25/12/2021

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0622/002

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Estonia Finlandia Francia
Alemania Grecia Hungría Islandia Italia Letonia Lituania Luxemburgo
Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia España Suecia
Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049536>