

# Thyrasol 5 mg/ml, Oral solution for cats

Autorizado

- Thiamazole

## Product identification

### Nombre del medicamento:

Thyrasol 5 mg/ml, Oral solution for cats

Thyrasol 5 mg/ml, orale oplossing voor katten

### 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 Mililitro(s)

### Forma farmacéutica:

Solución oral

### Withdrawal period by route of administration:

**Vía oral:****• Gatos**

- All relevant tissues. 0 Día Not applicable

---

**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:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Países Bajos

---

**Available in:**

Países Bajos

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [English](#)

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:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Marketing authorisation date:**

31/10/2022

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Cp-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número de autorización:**

REG NL 128989

---

**Fecha del cambio de estado de la autorización:**

31/10/2022

---

**Estado miembro de referencia:**

Países Bajos

---

**Número de procedimiento:**

NL/V/0369/001/DC

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Dinamarca Finlandia Francia Alemania Hungría Irlanda Italia  
Polonia Portugal 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107544>