

Thiamacare 10 mg/ml Oral Solutions for Cats

Autorizado

- Thiamazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Thiamacare 10 mg/ml Oral Solutions for Cats

Thiamacare 10 mg/ml belsőleges oldat macskáknak A.U.V.

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](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

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:

Hungría

Disponible en:

Hungría

Descripción del formato:

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:

Ecuphar

Fecha de autorización de comercialización:

12/03/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lelypharma B.V.

Autoridad responsable:

Número de autorización:

4154/X/20 NÉBIH ÁTI

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/03/2020

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0343/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Chipre República Checa Dinamarca Estonia Finlandia Francia
Alemania Grecia Hungría Italia Letonia Lituania Luxemburgo Malta
Países Bajos Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia 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.