

Felimazole 5 mg/ml oral solution for cats

Autorizado

- Thiamazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Felimazole 5 mg/ml oral solution for cats

Felimazole 5 mg/ml Πόσιμο Διάλυμα για Γάτες

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](#)

5.00 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:

Grecia

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Dechra Regulatory B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

15/02/2024

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Genera d.d.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

20201/16-02-2024/K-0154203

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/02/2024

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0505/004

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](#) [Lithuanian](#) [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.