

Thiafeline 5 mg omhulde tabletten voor katten

Autorisé

- Thiamazole

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Thiafeline 5 mg omhulde tabletten voor katten

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chat

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
5.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé enrobé

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

•

Chat

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QH03BB02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pays-Bas

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ast Farma B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

8/02/2013

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Lelypharma B.V.

Lindopharm GmbH

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 112096

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/04/2019

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059487>