

FELINTA 15 MG COMPRIMES A LIBERATION PROLONGEE POUR CHATS

Autorisé

- Carbimazole

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Felinta 15 mg prolonged-release tablets for cats

FELINTA 15 MG COMPRIMES A LIBERATION PROLONGEE POUR CHATS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chat

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

15.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé à libération prolongée

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

QH03BB01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

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:

Billev Pharma East registration of medicines Ltd.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

22/07/2022

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

Tiofarma B.V.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/7352311 6/2022

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/07/2022

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0341/002

États membres concernés:

France

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage