

FELIDIARIX 50,0 MG / 8 375 UI / 0,0021 MG COMPRIMES PELLICULES POUR CHATS

Autorisé

- Framycetin sulfate
- Atropine sulfate monohydrate
- Sulfaguanidine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

FELIDIARIX 50,0 MG / 8 375 UI / 0,0021 MG COMPRIMES PELLICULES POUR CHATS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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
8375.00 international unit(s) / 1.00 Comprimé

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

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

Forme pharmaceutique:

Comprimé pelliculé

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

QA07AA99

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 20 comprimés

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Domes Pharma

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

10/10/1989

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

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/4241651 1/1989

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/10/2009

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