

# Felinta 15 mg prolonged-release tablets for cats

Felhatalmazott

- CARBIMAZOLE PH. EUR.

## Product identification

**Készítmény neve:**

Felinta 15 mg prolonged-release tablets for cats  
Felinta 15 mg

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

**Célállat faj(ok):**

macska

**Alkalmazás módja:**

Oralis alkalmazás

## Product details

**Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)  
15.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

**Gyógyszerforma:**

Retard tableta

**Withdrawal period by route of administration:**

**Oralis alkalmazás:**

- macska
- 

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QH03BB01

---

**Szállítás jogállása:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Authorised in:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Termékengedélyezés jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Milstein C.V.

---

**Marketing authorisation date:**

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Tiofarma B.V.

---

**Felelős hatóság:**

BVL

---

**Engedély száma:**

V7006126.00.00

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

30/07/2022

---

**Referencia tagállam:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Eljárás száma:**

DE/V/0341/002

---

**Érintett tagállamok:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097052>