

Thiafeline 2.5 mg Film-coated Tablets for Cats

Viðurkennt

- Thiamazole

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Thiafeline 2.5 mg Film-coated Tablets for Cats
Thiafeline 2.5 mg Film-coated Tablets for Cats

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Köttur

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)
2.50 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Filmuhúðuð tafla

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Köttur

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QH03BB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Írland

Lýsing umbúða:Aðeins fáanlegt í [English](#)Aðeins fáanlegt í [English](#)Aðeins fáanlegt í [English](#)Aðeins fáanlegt í [English](#)Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Le Vet. Beheer B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

13/09/2013

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Lindopharm GmbH
Lelypharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10475/006/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

13/09/2013

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0622/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Tékkland Danmörk Eistland Finnland Frakkland Þýskaland
Grikkland Ungverjaland Ísland Ítalía Lettland Litáen Lúxemborg Noregur
Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049477>