

Felinta 10 mg prolonged-release tablets for cats

Viðurkennt

- CARBIMAZOLE PH. EUR.

Product identification

Heiti lyfs:

Felinta 10 mg prolonged-release tablets for cats

Felinta 10 mg

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Köttur

Íkomuleið:

Til inntöku

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Forðatafla

Withdrawal period by route of administration:

Til inntöku:
• **Köttur**

ATC flokkun (dýralyf):
QH03BB01

Lögformleg staða:
Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:
Gilt

Authorised in:
Þýskaland

Áletrun:
Aðeins í boði í [English](#)
Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:
Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:
Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:
Milstein C.V.

Marketing authorisation date:
30/07/2022

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:
Tiofarma B.V.

Ábyrgt yfirvald:
BVL

Markaðsleyfisnúmer:

V7006125.00.00

Dagsetning leyfisbreytingar:

30/07/2022

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Númer verkferlis:

DE/V/0341/001

Þáttökulönd (CMS):

Frakkland

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

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/600000097050>