

Felidiarix

Heimilað

- Sulfaguanidine
- Atropine
- Framycetin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Felidiarix

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Köttur

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

0.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Aðeins fáanlegt í enska
8375.00 international unit(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Filmuhúðuð tafla

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

QA07AA99

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Lúxemborg

Fáanlegt í:

Lúxemborg

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í franska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Domes Pharma

Dagsetning markaðsleyfis:

10/10/1989

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Ábyrgt yfirvald:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

V 421/02/15/1501

Dagsetning á breytingu stöðu:

5/06/2009

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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