

Felinta 10 mg prolonged-release tablets for cats

Autorizzato

- Carbimazole

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Felinta 10 mg prolonged-release tablets for cats

Felinta 10 mg Retardtabletten für Katzen

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Gatto

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

10.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa a rilascio prolungato

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QH03BB01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Billev Pharma East registration of medicines Ltd.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

30/07/2022

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Tiofarma B.V.

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

V7006125.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

30/07/2022

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0341/001

Stati membri interessati:

Francia

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

7006125-paren-20220823.pdf