

Felinta 15 mg prolonged-release tablets for cats

Autorizzato

- CARBIMAZOLE PH. EUR.

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Gatto

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
15.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa a rilascio prolungato

Withdrawal period by route of administration:

Uso orale:

- **Gatto**

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

QH03BB01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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:

Milstein C.V.

Marketing authorisation date:

30/07/2022

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Tiofarma B.V.

Autorità responsabile:

BVL

Numero di autorizzazione:

V7006126.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

30/07/2022

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0341/002

Stati membri interessati:

Francia

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

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

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