

Felimintic, 80/20 mg, Tablets for Cats

Mhux
awtorizzat

- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

FELIMINTIC 80 MG/ 20 MG TABLETS FOR CATS

Felimintic, 80/20 mg, Tablets for Cats

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniz](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
230.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Forma farmaċewtika:

Pillola

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP52AA51

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#)
[Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Expired

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Franciż](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#)
[Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Domes Pharma

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

28/06/2017

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech

Awtorità responsabbli:

The Veterinary Medicines Directorate

Numru tal-awtorizzazzjoni:

Vm 54982/4010

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

21/02/2025

Stat Membru ta' referenza:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#)
[Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Numru tal-proċedura:

FR/V/0316/001

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