

Thiafeline 2.5 mg Filmomhulde tablet

Toegelaten

- Thiamazole

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Thiafeline 2.5 mg Filmomhulde tablet

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kat

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
2.50 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Filmomhulde tablet

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QH03BB02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

België

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Le Vet. Beheer B.V.

Handelsvergunningsdatum:

27/08/2013

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Lelypharma B.V.

Lindopharm GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

BE-V442206

Datum toelatingswijziging:

27/08/2013

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0622/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Tsjechië Denemarken Estland Finland Frankrijk Duitsland
Griekenland Hongarije IJsland Italië Letland Litouwen Luxemburg Noorwegen
Polen Portugal Roemenië Slowakije Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 8/07/2026

Downloaden

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 8/07/2026

[Downloaden](#)

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 8/07/2026

[Downloaden](#)