

Felinta 10 mg prolonged-release tablets for cats

Toegelaten

- Carbimazole

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Felinta 10 mg prolonged-release tablets for cats

Felinta 10 mg Retardtabletten für Katzen

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kat

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Tablet met verlengde afgifte

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QH03BB01

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Duitsland

Verpakkingsomschrijving:

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:

Billev Pharma East registration of medicines Ltd.

Handelsvergunningsdatum:

30/07/2022

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Tiofarma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Vergunningsnummer:

V7006125.00.00

Datum toelatingswijziging:

30/07/2022

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0341/001

Betrokken lidstaten:

Frankrijk

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

Documenten

Combined File of all Documents

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

7006125-paren-20220823.pdf