

Felinta 15 mg prolonged-release tablets for cats

Autorisert

- Carbimazole

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Felinta 15 mg prolonged-release tablets for cats

FELINTA 15 MG COMPRIMES A LIBERATION PROLONGEE POUR CHATS

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

katt

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

15.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Depottablett

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

katt

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QH03BB01

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

FR

Pakningsbeskrivelse:Bare tilgjengelig i [English](#)Bare tilgjengelig i [English](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Billev Pharma East registration of medicines Ltd.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

22/07/2022

Tilvirker for batchfrigivelse:

Tiofarma B.V.

Ansvarlig myndighet:

Godkjenningsnummer:

FR/V/7352311 6/2022

Status for endring av markedsføringstillatelse:

22/07/2022

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0341/002

Gjeldende medlemsstater:

FR

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097035>