

File downloaded on 2026-05-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000032090>

FELIDIARIX 50,0 MG / 8 375 UI / 0,0021 MG COMPRIMES PELLICULES POUR CHATS

Dopuszczony

- Framycetin sulfate
- Atropine sulfate monohydrate
- Sulfaguanidine

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

FELIDIARIX 50,0 MG / 8 375 UI / 0,0021 MG COMPRIMES PELLICULES POUR CHATS

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
8375.00 international unit(s) / 1.00 Tabletki

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.00 milligram(s) / 1.00 Tabletki

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 Tabletki

Postać farmaceutyczna:

Tabletki powlekane

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QA07AA99

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#)
[portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#)
[niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

France

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [francuski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#)
[islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Domes Pharma

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

10/10/1989

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech

Organ odpowiedzialny:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numer pozwolenia:

FR/V/4241651 1/1989

Data zmiany statusu pozwolenia:

10/10/2009

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Package Leaflet and Labelling

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.