

Thiafeline 5 mg Film-coated Tablets for Cats

Autorizado

- Thiamazole

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Thiafeline 5 mg Film-coated Tablets for Cats

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

5.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido revestido por película

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QH03BB02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

República Checa

Disponibilidade:

República Checa

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Le Vet. Beheer B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

25/06/2014

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Lelypharma B.V.
Lindopharm GmbH

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

96/043/14-C

Data da alteração do estado de autorização:

31/05/2019

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0622/002

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca Estónia Finlândia França Grécia
Hungria Islândia Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Noruega Polónia
Portugal Roménia Eslováquia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.