

Felimazole 2.5 mg Coated Tablets for Cats

Autorizado

- Thiamazole

Product identification

Nome do medicamento:

Felimazole 2.5 mg Coated Tablets for Cats

Felimazole 2,5 mg bevont tabletta macskák számára A.U.V.

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido revestido

Withdrawal period by route of administration:**Via oral:**

- Cat

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QH03BB02

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Hungria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:

26/05/2009

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Genera d.d.

Autoridade responsável:

Número da autorização:

2546/x/09 MgSzH ÁTI

Data de alteração do estado de autorização:

26/05/2009

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0505/002

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia República Checa Dinamarca Finlândia
França Alemanha Grécia Hungria Itália Luxemburgo Países Baixos Noruega
Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha Suécia

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048221>