

Thiafeline 5 mg Film-coated Tablets for Cats

Autorizado

- Thiamazole

Product identification

Nome do medicamento:

Thiafeline 5 mg Film-coated Tablets for Cats

Thiafeline 5 mg Film-coated Tablets for Cats

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](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido revestido por película

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:

Irlanda

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

13/09/2013

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Lindopharm GmbH
Lelypharma B.V.

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA10475/006/002

Data de alteração do estado de autorização:

13/09/2013

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0622/002

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca Estónia Finlândia França
Alemanha Grécia Hungria Islândia Itália Letónia Lituânia Luxemburgo
Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia 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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049528>