

# Felinta 15 mg prolonged-release tablets for cats

Autorizado

- CARBIMAZOLE PH. EUR.

## Product identification

### Nome do medicamento:

Felinta 15 mg prolonged-release tablets for cats

FELINTA 15 MG COMPRIMES A LIBERATION PROLONGEE POUR CHATS

### Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via oral

## Product details

### Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)

15.00 milligram(s) / 1.00 Comprimido

### Forma farmacêutica:

Comprimido de libertação prolongada

**Intervalo de Segurança por via de administração:****Via oral:**

- Cat
- 

**Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QH03BB01

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária exceto algumas apresentações

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Autorizado em:**

França

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

---

## Additional information

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [Inglês](#) [Francês](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Finlandês](#) [Swedish](#)  
[Islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [Inglês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Milstein C.V.

---

**Marketing authorisation date:**

22/07/2022

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Tiofarma B.V.

---

**Autoridade responsável:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número da autorização:**

FR/V/7352311 6/2022

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

22/07/2022

---

**Estado-Membro de referência:**

Alemanha

---

**Número de procedimento:**

DE/V/0341/002

---

**Estados-Membros envolvidos:**

França

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

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