

Felimazole 2.5 mg Coated Tablets for Cats

Oprávnený

- Thiamazole

Product identification

Názov lieku:

Felimazole 2.5 mg Coated Tablets for Cats

Felimazole 2.5 mg Omhulde tablet

Felimazole 2.5 mg Comprimé enrobé

Felimazole 2.5 mg überzogene Tablette

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 Tableta

Lieková forma:

Obalená tableta

Withdrawal period by route of administration:**Perorálne použitie:**

- Cat
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QH03BB02

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Belgicko

Available in:

Belgicko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:

5/02/2018

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Genera d.d.

Zodpovedný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Číslo registrácie:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Dátum zmeny stavu registrácie:

5/02/2018

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0505/002

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Česko Dánsko Fínsko Francúzsko
Nemecko Grécko Maďarsko Taliansko Luxembursko Holandsko Nórsko
Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048203>