

FELIMINTIC 80 MG/ 20 MG TABLETS FOR CATS

Ni
pooblašeno

- Praziquantel
- Pyrantel embonate

Product identification

Ime zdravila:

FELIMINTIC 80 MG/ 20 MG TABLETS FOR CATS

Felimintic 80 mg - 20 mg Tablet

Felimintic 80 mg - 20 mg Comprimé

Felimintic 80 mg - 20 mg Tablette

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

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

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Na voljo samo v [English](#)

230.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Farmacevtska oblika:

Tableta

Withdrawal period by route of administration:

Peroralna uporaba:

-

Cat

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QP52AA51

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

Status dovoljenja:

Surrendered

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Domes Pharma

Marketing authorisation date:

20/09/2017

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech

Pristojni organ:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Številka dovoljenja :

BE-V516346

Datum spremembe statusa dovoljenja:

21/02/2025

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

FR/V/0316/001

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044254>