

FELIDIARIX 50,0 MG / 8 375 UI / 0,0021 MG COMPRIMES PELLICULES POUR CHATS

Pooblašeno

- Framycetin sulfate
- Atropine sulfate monohydrate
- Sulfaguanidine

Product identification

Ime zdravila:

FELIDIARIX 50,0 MG / 8 375 UI / 0,0021 MG COMPRIMES PELLICULES POUR CHATS

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
8375.00 international unit(s) / 1.00 Tableta

Na voljo samo v [English](#)
0.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Na voljo samo v [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Farmacevtska oblika:

Filmsko obložena tableta

Withdrawal period by route of administration:

Peroralna uporaba:

- Cat

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QA07AA99

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

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

Available in:

France

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Domes Pharma

Marketing authorisation date:

10/10/1989

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

EUROPHARTECH

Pristojni organ:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Številka dovoljenja :

FR/V/4241651 1/1989

Datum spremembe statusa dovoljenja:

10/10/2009

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

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032090>