

Feliflea 40 mg spot-on oplossing voor kleine katten, kleine gezelschapskonijnen en kleine honden

Разрешен

- Imidacloprid

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Feliflea 40 mg spot-on oplossing voor kleine katten, kleine gezelschapskonijnen en kleine honden

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

котка

заек

Начин на приложение:

Прилагане върху ограничен участък

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
40.00 milligram(s) / 0.40 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Разтвор за прилагане върху ограничен участък

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:

OP53AX17

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски
Налично само в Холандски
Налично само в Холандски
Налично само в Холандски
Налично само в Холандски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

C&H Generics Limited

Дата на разрешение за търговия:

22/04/2021

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited
Realoch Pharma Limited

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на разрешението за търговия:

REG NL 127505

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

23/04/2021

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.