

Feliflea 100 mg spot-on oplossing voor medium honden

Autoriseret

- Imidacloprid

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Feliflea 100 mg spot-on oplossing voor medium honden

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Administrationsvej:

Spot-on anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Spot-on, opløsning

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP53AX17

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Dutch](#)
Kun tilgængelig på [Dutch](#)
Kun tilgængelig på [Dutch](#)
Kun tilgængelig på [Dutch](#)
Kun tilgængelig på [Dutch](#)
Kun tilgængelig på [Dutch](#)
Kun tilgængelig på [Dutch](#)
Kun tilgængelig på [Dutch](#)
Kun tilgængelig på [Dutch](#)
Kun tilgængelig på [Dutch](#)
Kun tilgængelig på [Dutch](#)
Kun tilgængelig på [Dutch](#)
Kun tilgængelig på [Dutch](#)
Kun tilgængelig på [Dutch](#)
Kun tilgængelig på [Dutch](#)
Kun tilgængelig på [Dutch](#)
Kun tilgængelig på [Dutch](#)
Kun tilgængelig på [Dutch](#)
Kun tilgængelig på [Dutch](#)
Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

C&H Generics Limited

Dato for markedsføringstilladelse:

22/04/2021

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited
Realoch Pharma Limited

Ansvarlig myndighed:

Medicines Evaluation Board

Markedsføringstilladelsesnummer:

REG NL 127507

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

23/04/2021

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.