

# Feliflea 400 mg spot-on oplossing voor extra grote honden

Zugelassen

- Imidacloprid

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Feliflea 400 mg spot-on oplossing voor extra grote honden

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

**Zieltierarten:**

Hund

**Art der Anwendung:**

Auftropfen

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

400.00 milligram(s) / 4.00 millilitre(s)

**Darreichungsform:**

Lösung zum Auftropfen

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP53AX17

---

**Abgaberegellung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Niederlande

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in niederländisch  
Verfügbar nur in niederländisch  
Verfügbar nur in niederländisch  
Verfügbar nur in niederländisch  
Verfügbar nur in niederländisch  
Verfügbar nur in niederländisch  
Verfügbar nur in niederländisch  
Verfügbar nur in niederländisch  
Verfügbar nur in niederländisch  
Verfügbar nur in niederländisch  
Verfügbar nur in niederländisch  
Verfügbar nur in niederländisch  
Verfügbar nur in niederländisch  
Verfügbar nur in niederländisch  
Verfügbar nur in niederländisch  
Verfügbar nur in niederländisch  
Verfügbar nur in niederländisch  
Verfügbar nur in niederländisch  
Verfügbar nur in niederländisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

C&H Generics Limited

---

**Zulassungsdatum:**

22/04/2021

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Realoch Pharma Limited

---

**Zuständige Behörde:**

Medicines Evaluation Board

---

**Zulassungsnummer:**

REG NL 127509

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

23/04/2021

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.