

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

Εγκεκριμένο

- Imidacloprid

## Ταυτοποίηση προϊόντος

**Όνομασία φαρμάκου:**

Feliflea 400 mg spot-on oplossing voor extra grote honden

**Δραστική ουσία:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

**Είδος-στόχος:**

Σκύλος

**Οδός χορήγησης:**

Επίχυση σε σημείο

## Λεπτομέρειες προϊόντος

**Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
400.00 milligram(s) / 4.00 millilitre(s)

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Διάλυμα για επίχυση σε σημείο

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**  
QP53AX17

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά  
Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά  
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά  
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά  
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά  
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά  
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά  
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά  
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά  
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά  
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά  
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά  
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά  
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά  
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά  
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά  
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά  
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά  
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά  
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά  
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

C&H Generics Limited

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

22/04/2021

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited  
Realoch Pharma Limited

---

**Αρμόδια αρχή:**

Medicines Evaluation Board

---

**Αριθμός έγκρισης:**

REG NL 127509

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

23/04/2021

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.