

Imidaflea 80 mg Spot-on solution for Large Cats and Large Pet Rabbits

Ei
myönnetty

- Imidacloprid

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Imidaflea 80 mg Spot-on solution for Large Cats and Large Pet Rabbits

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Kissa

Kani

Antoreitti:

Kertavaleluun paikallisesti

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
80.00 milligram(s) / 1.00 Pipetti

Lääkemuoto:

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QP53AX17

Reseptistatus:

Ei vaadi eläinlääkemääräystä

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Myyntiluvan myöntämispäivä:

25/10/2019

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Vastaava viranomainen:

Health Products Regulatory Authority

Myyntilupanumero:

VPA10987/139/002

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

22/05/2023

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.