

Feliflea 80 mg spot-on oplossing voor grote katten en grote gezelschapskonijnen

Údaraithe

- Imidacloprid

Sainaithint táirge

Ainm an chógaís:

Feliflea 80 mg spot-on oplossing voor grote katten en grote gezelschapskonijnen

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Úsáid ar spota

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i English
80.00 milligram(s) / 0.80 millilitre(s)

Foirm chógaisíochta:

Tuaslagán breactha

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QP53AX17

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
Portuguese Romanian Slovenian Finnish Swedish Norwegian

Stádas údaráithe:

Valid

Údaraithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Tuairisc ar an bpacáiste:

[illegible]

Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)
Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)
Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)
Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)
Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)

Faisnéis bhreise

Cineál teidlíochta:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaráithe margaíochta:

C&H Generics Limited

Dáta Údaraithe Margaíochta:

22/04/2021

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited
Realoch Pharma Limited

An t-údarás atá freagrach:

Medicines Evaluation Board

Uimhir an údaráithe:

REG NL 127506

Athrú stádais maidir leis an dáta údaráithe:

23/04/2021

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: www.adrreports.eu/vet

Doiciméid

Combined File of all Documents

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.