

Feliflea 250 mg spot-on oplossing voor grote honden

Údaraithe

- Imidacloprid

Sainaithint táirge

Ainm an chógais:

Feliflea 250 mg spot-on oplossing voor grote honden

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](#)

Bealach riarta:

Úsáid ar spota

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

250.00 milligram(s) / 2.50 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 údaraithe:

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:

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

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

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

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 údaraithe 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 údaraithe:

REG NL 127508

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

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.