

File downloaded on 2026-06-30

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lt/600000068223>

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

Registruotas

- Imidacloprid

## Vaisto identifikaciniai duomenys

**Vaisto pavadinimas:**

Feliflea 400 mg spot-on oplossing voor extra grote honden

---

**Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

**Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Šuo

---

**Naudojimo būdas:**

Užlašinti

---

## Vaisto duomenys

**Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)  
400.00 miligramai / 4.00 mililitrai

---

**Vaisto forma:**

Užlašinamasis tirpalas

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos  
(ATCvet) kodas:**

QP53AX17

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama be recepto

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

C&H Generics Limited

---

**Rinkodaros leidimo data:**

22/04/2021

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Realoch Pharma Limited

---

**Atsakinga institucija:**

Medicines Evaluation Board

---

**Registracijos numeris:**

REG NL 127509

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

23/04/2021

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.