

Feliflea 250 mg spot-on oplossing voor grote honden

Autorizzato

- Imidacloprid

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

Feliflea 250 mg spot-on oplossing voor grote honden

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu lokalizzat

Detalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
250.00 milligram(s) / 2.50 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni għall-użu lokalizzat

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP53AX17

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Olandiż](#)
Disponibbli biss fi [Olandiż](#)
Disponibbli biss fi [Olandiż](#)
Disponibbli biss fi [Olandiż](#)
Disponibbli biss fi [Olandiż](#)
Disponibbli biss fi [Olandiż](#)
Disponibbli biss fi [Olandiż](#)
Disponibbli biss fi [Olandiż](#)
Disponibbli biss fi [Olandiż](#)
Disponibbli biss fi [Olandiż](#)
Disponibbli biss fi [Olandiż](#)
Disponibbli biss fi [Olandiż](#)
Disponibbli biss fi [Olandiż](#)
Disponibbli biss fi [Olandiż](#)
Disponibbli biss fi [Olandiż](#)
Disponibbli biss fi [Olandiż](#)
Disponibbli biss fi [Olandiż](#)
Disponibbli biss fi [Olandiż](#)
Disponibbli biss fi [Olandiż](#)
Disponibbli biss fi [Olandiż](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#)
[Norwegian](#)

Bazi ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

C&H Generics Limited

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

22/04/2021

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited
Realoch Pharma Limited

Awtorità responsabli:

Medicines Evaluation Board

Numru tal-awtorizzazzjoni:

REG NL 127508

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

23/04/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.