

# Feliflea 40 mg spot-on oplossing voor kleine katten, kleine gezelschapskonijnen en kleine honden

Dopuszczony

- Imidacloprid

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

Feliflea 40 mg spot-on oplossing voor kleine katten, kleine gezelschapskonijnen en kleine honden

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

**Droga podania:**

Przez nakrapianie

---

## Szczegóły produktu

**Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
40.00 milligram(s) / 0.40 millilitre(s)

---

**Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do nakrapiania

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QP53AX17

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#)  
[portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#)  
[niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)

Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)

Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)

Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)

Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)

Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)

Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)

Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)

Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)

Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)

Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)

Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)  
Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)  
Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)  
Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)  
Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)  
Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)  
Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)  
Dostępne wyłącznie w [niderlandzki](#)

---

## Informacje dodatkowe

### Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

### Podmiot odpowiedzialny:

C&H Generics Limited

---

### Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

22/04/2021

---

### Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited  
Realoch Pharma Limited

---

### Organ odpowiedzialny:

Medicines Evaluation Board

---

### Numer pozwolenia:

REG NL 127505

---

### Data zmiany statusu pozwolenia:

23/04/2021

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.