

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

Godkänd

- Imidacloprid

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på engelska

Djurslag:

Katt

Kanin

Administreringsväg:

Spot-on

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
80.00 milligram(s) / 0.80 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Spot-on, lösning

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP53AX17

Receptstatus:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Nederländerna

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på nederländska
Finns tillgänglig endast på nederländska
Finns tillgänglig endast på nederländska
Finns tillgänglig endast på nederländska
Finns tillgänglig endast på nederländska
Finns tillgänglig endast på nederländska
Finns tillgänglig endast på nederländska
Finns tillgänglig endast på nederländska
Finns tillgänglig endast på nederländska
Finns tillgänglig endast på nederländska
Finns tillgänglig endast på nederländska
Finns tillgänglig endast på nederländska
Finns tillgänglig endast på nederländska
Finns tillgänglig endast på nederländska
Finns tillgänglig endast på nederländska
Finns tillgänglig endast på nederländska
Finns tillgänglig endast på nederländska
Finns tillgänglig endast på nederländska
Finns tillgänglig endast på nederländska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

C&H Generics Limited

Godkännandedatum:

22/04/2021

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Realoch Pharma Limited

Ansvarig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:

REG NL 127506

Datum för ändring av godkännandestatus:

23/04/2021

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.