

# Poli-Ecto 100 mg + 500 mg spot-on solution for dogs (> 4 kg < 10 kg)

Разрешен

- Permethrin (40:60)
- Imidacloprid

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Poli-Ecto 100 mg + 500 mg spot-on solution for dogs (> 4 kg < 10 kg)

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

### Начин на приложение:

Прилагане върху ограничен участък

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Пипета

Налично само в Английски  
100.00 milligram(s) / 1.00 Пипета

---

**Фармацевтична форма:**

Разтвор за прилагане върху ограничен участък

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QP53AC54

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски  
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian

---

**Наличен в:**

Spain

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски  
Налично само в Английски  
Налично само в Английски  
Налично само в Английски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Elanco GmbH

---

**Дата на разрешение за търговия:**

11/08/2020

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Отговорен орган:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Номер на разрешението за търговия:**

3929 ESP

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

1/01/2023

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**

IT/V/0145/002

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.