

Frento Forte Flohschutztropfen 40 mg Lösung zum Auftropfen für kleine Katzen

Неразрешен

- Imidacloprid

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Frento Forte Flohschutztropfen 40 mg Lösung zum Auftropfen für kleine Katzen
Advantage vet. 100 mg/ml påfleckingsvæske, oppløsning til katt

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

котка

Начин на приложение:

Прилагане върху кожата

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)
40.00 milligram(s) / 0.40 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Разтвор за прилагане върху ограничен участък

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане върху кожата:

-

котка

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP53AX17

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Elanco Animal Health GmbH

Дата на разрешение за търговия:

19/03/2002

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Отговорен орган:

Norwegian Medical Products Agency

Номер на разрешението за търговия:

02-1091

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

31/12/2022

Референтна държава членка:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Процедурен номер:

AT/V/0021/001

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете 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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015219>