

FIPRONIL-(S)-METHOPRENE CEVA SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 40-60 KG

временно
спрян

- Fipronil
- Methoprene

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

FIPRONIL-(S)-METHOPRENE CEVA SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 40-60 KG

FIPRONILO-(S)-METOPRENO CEVA SOLUCION SPOT-ON PARA PERROS 40 - 60 KG

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

Начин на приложение:

Прилагане върху кожата

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

720.80 milligram(s) / 1.00 Пипета

Налично само в Английски

360.40 milligram(s) / 1.00 Пипета

Фармацевтична форма:

Разтвор за прилагане върху ограничен участък

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP53AX65

Режим на отпускане:

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

Статус на разрешението за търговия:

Suspended

Разрешен в:

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

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

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 Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Ceva Sante Animale

Дата на разрешение за търговия:

16/10/2015

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Ceva Sante Animale

Klocke Verwaltungs GmbH

Отговорен орган:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

3306 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

16/10/2015

Референтна държава членка:

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

Процедурен номер:

FR/V/0347/005

Засегната държава членка:

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

Налично само в [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Шведски](#)
[Исландски](#) [Norwegian](#)

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

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.

Кратка характеристика на продукта

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