

REMOVET 250 MG/1250 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS OVER 10 KG UP TO 25 KG

Разрешен

- Imidacloprid
- Permethrin

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

REMOVET 250 MG/1250 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS OVER 10 KG UP TO 25 KG
REMOVET 250 MG/1250 MG SOLUTION SPOT-ON POUR CHIENS DE 10 A 25 KG

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

куче

Начин на приложение:

Прилагане върху кожата

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Пипета

Налично само на [English](#)

1250.00 milligram(s) / 1.00 Пипета

Фармацевтична форма:

Разтвор за прилагане върху ограничен участък

Withdrawal period by route of administration:

Прилагане върху кожата:

- куче
-

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP53AC54

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

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

Описание на опаковката:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценз за употреба:

Beaphar B.V.

Marketing authorisation date:

15/12/2023

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Beaphar B.V.

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на лиценз:

FR/V/8008132 6/2023

Дата на промяна в статуса на лиценз:

15/12/2023

Референтна държава членка:

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

Номер на процедурата:

FR/V/0440/003

Засегната държава членка:

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

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

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000991313>