

DELTAPROTECT 1.04 G ANTIPARASITIC COLLAR FOR LARGE DOGS

Разрешен

- Deltamethrin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

DELTAPROTECT 1.04 G ANTIPARASITIC COLLAR FOR LARGE DOGS

DELTAPROTECT 1,04 G COLIER ANTIPARASITAIRE POUR GRAND CHIENS

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

Начин на приложение:

Прилагане върху кожата

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

1.04 gram(s) / 1.00 Каишка

Фармацевтична форма:

Лечебен нашийник

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане върху кожата:

-

куче

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP53AC11

Режим на отпускане:

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

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

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

Описание на опаковката:

Налично само в [French](#)

Налично само в [French](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Beaphar B.V.

Дата на разрешение за търговия:

25/04/2023

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Beaphar B.V.

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/9164877 4/2023

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

25/04/2023

Референтна държава членка:

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

Процедурен номер:

FR/V/0464/001

Засегната държава членка:

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

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983360>