

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

Разрешен

- Imidacloprid
- Permethrin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

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

ProtecTix 250 mg/1250 mg solução para unção punctiforme para cães com mais de 10 kg até 25 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
250.00 milligram(s) / 1.00 Пипета

Налично само в Английски
1250.00 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
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Portugal

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 Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Beaphar B.V.

Дата на разрешение за търговия:

21/11/2023

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Beaphar B.V.

Отговорен орган:

Directorate General For Food And Veterinary

Номер на разрешението за търговия:

1605/03/23DFVPT

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

21/11/2023

Референтна държава членка:

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

Процедурен номер:

FR/V/0433/003

Засегната държава членка:

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

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

Документи

Combined File of all Documents

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