

Activyl Tick Plus 150 mg/ml indoxacarb + 480 mg/ml permethrin - Spot-on solution

Neregistrováno

- Indoxacarb
- Permethrin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Activyl Tick Plus 150 mg/ml indoxacarb + 480 mg/ml permethrin - Spot-on solution

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Cesta podání:

Podání nakapáním na kůži - spot-on

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

Presentation_strength:150 mg Reference:Hse Index:0

Dostupné pouze v [English](#)

Presentation_strength:480 mg Reference:Hse Index:1

Léková forma:

Roztok pro nakapání na kůži - spot-on

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QP53AC54

Právní status výdeje:

Dostupné pouze v [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Stav registrace:

Surrendered

Registrováno v:

Rakousko , Belgie , Bulharsko , Chorvatsko , Kypr , Česko , Dánsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Finsko , Francie , Německo , Řecko , Maďarsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Írsko , Itálie , Lotyšsko , Lichtenštejnsko , Litva , Lucembursko , Malta , Nizozemsko , Norsko , Polsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španělsko , Švédsko ,

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Datum registrace:

9/01/2012

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet Productions S.A.

Intervet Productions S.A.

Příslušný orgán:

European Commission

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

29/09/2022

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 3/11/2022

Stahování

ema-puar-activyl-tick-plus-epar-public-assessment-report-en.pdf