

PestiGon Combo 134 mg / 120.6 mg spot-on solution for medium dogs

Registrováno

- Fipronil
- (S)-Methoprene

Identifikace přípravku

Název léčiva:

PestiGon Combo 134 mg / 120.6 mg spot-on solution for medium dogs

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Cesta podání:

Podání nakapáním na kůži - spot-on

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

134.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Dostupné pouze v [English](#)
120.60 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Léková forma:

Roztok pro nakapání na kůži - spot-on

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

QP53AX65

Právní status výdeje:

Volně prodejný

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Lotyšsko

Dostupné v:

Lotyšsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

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:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Datum registrace:

30/03/2017

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Příslušný orgán:

Food And Veterinary Service

Registrační číslo:

V/DCP/17/0015

Datum změny stavu registrace:

30/03/2017

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0363/003

Dotčený členský stát:

Bulharsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Francie Řecko Maďarsko Itálie Lotyšsko Litva Portugalsko Rumunsko

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

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.