

PERFIKAN 134 MG/1200 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR CHIENS MOYENS

Autoriseret

- Fipronil
- Permethrin

Product identification

Lægemidlets navn:

PERFIKAN 134 MG/1200 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR CHIENS MOYENS
PERFIKAN 134 MG/1200 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR CHIENS MOYENS

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Hund

Administrationsvej:

Kutan anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

134.20 milligram(s) / 1.00 Pipette

Kun tilgængelig på [English](#)

1199.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Lægemiddelform:

Spot-on, opløsning

Withdrawal period by route of administration:

Kutan anvendelse:

- Hund
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP53AC54

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Alfamed

Marketing authorisation date:

20/06/2014

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Alfamed

Ansvarlig myndighed:

National Veterinary Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

FR/V/7389398 1/2014

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

21/05/2019

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

FR/V/0373/003

Berørte medlemsstater:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030011>