

# POOF 134 MG/1200 MG SPOT-ON SOLUTION FOR MEDIUM DOGS

Autoriseret

- Fipronil
- Permethrin

## Product identification

### Lægemiddelnavn:

POOF 134 MG/1200 MG SPOT-ON SOLUTION FOR MEDIUM DOGS

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

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

### Dyreart:

Hund

### Administrationsvej:

Kutan anvendelse

## Product details

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

134.20 milligram(s) / 1.00 Pipette

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

1199.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

**Lægemiddelform:**

Spot-on, opløsning

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Kutan anvendelse:**

- Hund
- 

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QP53AC54

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [Lettisk](#) [Portugisisk](#) [Finsk](#) [Svensk](#)  
[Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [hollandsk](#)  
[Portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [fransk](#)

Kun tilgængelig på [fransk](#)

Kun tilgængelig på [fransk](#)

Kun tilgængelig på [fransk](#)

Kun tilgængelig på [fransk](#)

Kun tilgængelig på [fransk](#)

---

## Additional information

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [fransk](#) [Kroatisk](#) [Italiensk](#) [Lettisk](#) [Finsk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#)  
[Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [Italiensk](#) [Lettisk](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Alfamed

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

21/07/2020

---

**Produktionssteder for batchfrigivelse:**

Alfamed

---

**Ansvarlig myndighed:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

FR/V/1068904 6/2020

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

21/07/2020

---

**Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på spansk Tjekkisk tysk Estisk engelsk fransk Italiensk hollandsk  
Portugisisk Slovakisk Svensk Islandsk Norwegian

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0425/003

---

**Berørte medlemsstater:**

Kun tilgængelig på spansk Tjekkisk tysk Estisk engelsk fransk Italiensk hollandsk  
Portugisisk Slovakisk Svensk Islandsk Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Produktresumé

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

### Package Leaflet and Labelling

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

### Combined File of all Documents

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/600000031773>