

Duoflect, Lösung zum Auftropfen auf die Haut für Hunde von 40-60 kg

Zugelassen

- Fipronil
- Methoprene

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Duoflect, Lösung zum Auftropfen auf die Haut für Hunde von 40-60 kg

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

720.80 milligram(s) / 1.00 Pipette

Verfügbar nur in englisch
360.40 milligram(s) / 1.00 Pipette

Darreichungsform:

Lösung zum Auftropfen

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP53AX65

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Zulassungsdatum:

8/03/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

CEVA Santé Animale

Klocke Verwaltungs GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

401939.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/04/2019

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0345/005

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Kroatien Deutschland Italien Luxemburg Rumänien Spanien

Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

eu-puar-frv0345005-mr-rpe520-en.pdf