

DUOFLECT SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 10-20 KG

Zugelassen

- Fipronil
- Methoprene

Produktidentifikation

Arzneimittel:

DUOFLECT SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 10-20 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](#)

239.70 milligram(s) / 1.00 Pipette

Verfügbar nur in [englisch](#)

119.85 milligram(s) / 1.00 Pipette

Darreichungsform:

Lösung zum Auftropfen

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

QP53AX65

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

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 Sante Animale

Zulassungsdatum:

24/02/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva Sante Animale
Klocke Verpackungs-Service GmbH

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/0800836 3/2014

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/01/2019

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0345/003

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Kroatien Deutschland Italien Luxemburg Rumaenien 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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

eu-puar-frv0345003-mr-rpe518-en.pdf