

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

Zugelassen

- Fipronil
- (S)-Methoprene

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

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

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Hund

### Art der Anwendung:

Auftropfen

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

134.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

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

---

**Darreichungsform:**

Lösung zum Auftropfen

---

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

QP53AX65

---

**Abgaberegung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Lettland

---

**Verfügbar in:**

Lettland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Zulassungsdatum:**

30/03/2017

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Zuständige Behörde:**

Food And Veterinary Service

---

**Zulassungsnummer:**

V/DCP/17/0015

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

30/03/2017

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0363/003

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Bulgarien Estland Frankreich Griechenland Ungarn Italien Lettland Litauen

Portugal Rumaenien

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](http://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.

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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