

BREAK PRO powder

Autorisiert

- Propoxur

Product identification

Name des Arzneimittels:

БРЕЙК ПРО пудра
BREAK PRO powder

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Hund
Katze

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English
1.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zur Anwendung auf der Haut

Withdrawal period by route of administration:

Anwendung auf der Haut:

- **Hund**
- **Katze**

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

QP53AE02

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Bulgarien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Bulgarian](#)

Verfügbar nur in [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Farma Vet OOD

Marketing authorisation date:

25/08/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Farmavet OOD

Zuständige Behörde:

BFSA

Zulassungsnummer:

0022-1621

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/05/2016

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059602>