

Scalibor Protectorband 4% w/w 65 cm 40 mg/g Halsband

Autorisiert

- Deltamethrin

Product identification

Name des Arzneimittels:

Scalibor Protectorband 1.0 g medicated collar for large sized dogs

Scalibor Protectorband 4% w/w 65 cm 40 mg/g Halsband

Scalibor Protectorband 4% w/w 65 cm 40 mg/g Collier

Scalibor Protectorband 4% w/w 65 cm 40 mg/g Halsband

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 gram(s) / 25.00 gram(s)

Darreichungsform:

Halsband

Withdrawal period by route of administration:

Anwendung auf der Haut:

-

Hund

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

QP53AC11

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Belgien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

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

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

28/10/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet Productions S.A.

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V240703

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/10/2002

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0105/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Tschechische Republik Dänemark Estland Finnland Irland
Lettland Litauen Luxemburg Niederlande Polen Slowakei Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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.

Packungsbeilage

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 5/12/2024

[Herunterladen](#)

Combined File of all Documents

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

Etikettierung

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 5/12/2024

[Herunterladen](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061271>