

Strectis 68 mg/34 mg 170 mg/ml Lösung zum Auftropfen

Zugelassen

- Fipronil
- Methoprene

Produktidentifikation

Arzneimittel:

STRECTIS 68 MG/34 MG SPOT-ON SOLUTION FOR CATS 0.5-5 KG

Strectis 68 mg/34 mg 170 mg/ml Spot-on oplossing

Strectis 68 mg/34 mg 170 mg/ml Solution pour spot-on

Strectis 68 mg/34 mg 170 mg/ml Lösung zum Auftropfen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Katze

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

68.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Verfügbar nur in englisch

34.00 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:

Belgien

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:

28/04/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva Sante Animale

Klocke Verwaltungs GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V496906

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/04/2016

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0346/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Deutschland Italien Luxemburg Spanien

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.

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 22/03/2022

[Herunterladen](#)