

REMOVET 250 MG/1250 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS OVER 10 KG UP TO 25 KG

Autorisiert

- Imidacloprid
- Permethrin

Product identification

Name des Arzneimittels:

REMOVET 250 MG/1250 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS OVER 10 KG UP TO 25 KG
REMOVET 250 mg/1250 mg solução para unção punctiforme para cães com mais de 10 kg até 25 kg

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Verfügbar nur in [English](#)
1250.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Darreichungsform:

Lösung zum Auftropfen

Withdrawal period by route of administration:

Anwendung auf der Haut:

-

Hund

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

QP53AC54

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Portugal

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Beaphar B.V.

Marketing authorisation date:

8/01/2024

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Beaphar B.V.

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

1611/03/24DFVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/01/2024

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0440/003

Betroffene Mitgliedstaaten:

Italien Portugal Spanien

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000991315>