

MENFORSAN 200 mg/40 mg SOLUCION PARA UNCIÓN DORSAL PUNTUAL PARA PERROS DE HASTA 4 Kg

Autorizado

- Permethrin (40:60)
- Imidacloprid

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

MENFORSAN 200 mg/40 mg SOLUCION PARA UNCIÓN DORSAL PUNTUAL PARA PERROS DE HASTA 4 Kg

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Ucción dorsal puntual

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
200.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Disponible únicamente en [English](#)
40.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP53AC54

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Caja con 1 Pipeta conteniendo 0,4 ml de solución
Caja con 3 Pipetas conteniendo 0,4 ml de solución
Caja con 4 Pipetas conteniendo 0,4 ml de solución
Caja con 6 Pipetas conteniendo 0,4 ml de solución
Caja con 10 Pipetas conteniendo 0,4 ml de solución

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Fecha de autorización de comercialización:

16/03/2022

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

4061 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/03/2022

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0663/001

Estados miembros afectados:

Finlandia Francia Alemania Grecia Italia Portugal España

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 6/08/2025

[Descargar](#)

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Etiquetado