

# DYNACAN 50 mg/60mg SPOT-ON SOLUTION CATS AND FERRETS

Autorizado

- Fipronil
- Methoprene

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

DYNACAN 50 mg/60mg SPOT-ON SOLUTION CATS AND FERRETS

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Gatos

Hurones

---

**Vía de administración:**

Unción dorsal puntual

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Disponible únicamente en [English](#)

60.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

---

**Forma farmacéutica:**

Solución para unció n dorsal puntual

---

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

QP53AX65

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Grecia

---

**Descripción del formato:**

Disponib le únicamente en [English](#)

Disponib le únicamente en [English](#)

Disponib le únicamente en [English](#)

Disponib le únicamente en [English](#)

Disponib le únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

8/04/2020

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autoridad responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Número de autorización:**

41446/09-04-2020/K-0237601

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

8/04/2020

---

**Estado miembro de referencia:**

Portugal

---

**Número de procedimiento:**

PT/V/0130/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bulgaria Grecia Rumania; Rumanía España

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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