

DIXIE 268 mg spot-on solution for large dogs

Autorizado

- Fipronil

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DIXIE 268 mg spot-on solution for large dogs

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Unción dorsal puntual

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

268.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QP53AX15

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:

Polonia

Descripción del formato:

Caja de cartón con 150 pipetas de 2,68 ml
Caja de cartón con 120 pipetas de 2,68 ml
Caja de cartón con 90 pipetas de 2,68 ml
Caja de cartón con 60 pipetas de 2,68 ml
Caja de cartón con 30 pipetas de 2,68 ml
Caja de cartón con 24 pipetas de 2,68 ml
Caja de cartón con 12 pipetas de 2,68 ml
Caja de cartón con 10 pipetas de 2,68 ml
Caja de cartón con 8 pipetas de 2,68 ml
Caja de cartón con 6 pipetas de 2,68 ml
Caja de cartón con 5 pipetas de 2,68 ml
Caja de cartón con 4 pipetas de 2,68 ml
Caja de cartón con 3 pipetas de 2,68 ml
Caja de cartón con 2 pipetas de 2,68 ml
Caja de cartón con 1 pipeta de 2,68 ml

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:

Quimica De Munguia S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

11/04/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ab7 Sante

Quimica De Munguia S.A.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

2865

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/04/2019

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0308/003

Estados miembros afectados:

Francia Grecia Italia Polonia Portugal Rumania; Rumanía

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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

eu-PUAR-dixie-268-mg-spot-on-solution-for-large-dogs-en.pdf