

Duoflect Spot-on Solution for Cats 0.5-5 kg

No
autorizado

- Fipronil
- Methoprene

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Duoflect Spot-on Solution for Cats 0.5-5 kg

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

68.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Disponible únicamente en [English](#)

34.02 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

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

QP53AX65

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

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

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Animal Health Limited

Fecha de autorización de comercialización:

7/05/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva Sante Animale
Klocke Verwaltungs GmbH

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 15052/4062

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/02/2024

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0345/001

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

Documentos

eu-puar-frv0345001-mr-rpe516-en.pdf