

PREVENDOG 1.056 G MEDICATED COLLAR FOR SMALL TO MEDIUM DOGS

Autorizado

- Deltamethrin

Product identification

Nombre del medicamento:

PREVENDOG 1.056 G MEDICATED COLLAR FOR SMALL TO MEDIUM DOGS
PREVENDOG 1,056 g ārstnieciskā kaklasiksna maza līdz vidēja auguma suņiem

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Uso cutáneo

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
1.06 Gramo(s) / 1.00 Collar

Forma farmacéutica:

Collar medicamentoso

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso cutáneo:

- Perros

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

QP53AC11

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Letonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

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:

Vetpharma Animal Health S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

26/10/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

AB7 Sante

Autoridad responsable:

Food And Veterinary Service

Número de autorización:

V/MRP/21/0062

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/10/2021

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0328/002

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Estonia Alemania
Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo Países Bajos
Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045928>