

Duowin, Cutaneous Spray, Solution

Autorizado

- Pyriproxyfen
- Permethrin (40:60)

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Duowin, Cutaneous spray, Solution

Duowin, Cutaneous Spray, Solution

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.02 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.88 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para pulverización cutánea

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

QP53AC

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

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](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Fecha de autorización de comercialización:

24/07/1997

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Virbac

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 05653/4046

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/10/2017

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0498/001

Estados miembros afectados:

Austria Luxemburgo

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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