

SINERGEL PERMETHRIN 715 MG SPOT-ON SOLUTION

Autorizado

- Permethrin (40:60)

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Sinergel permetrina 715 mg solução para unção punctiforme para cães
SINERGEL PERMETHRIN 715 MG SPOT-ON SOLUTION

Principio activo:

Disponível únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Unción dorsal puntual

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponível únicamente en [English](#)
715.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para unção dorsal puntual

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QP53AC04

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:

Portugal

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

Titular de la autorización de comercialización:

Sinergic Chemical S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

2/03/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Quimica De Munguia S.A.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

1408/01-02/21DFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/03/2021

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0387/001

Estados miembros afectados:

Portugal

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.

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.

eu-PUAR-sinergel-permethrin-715-mg-spot-on-solution-en.pdf