

Scalibor Protectorband 0.76 g medicated collar for small and medium sized dogs

Autorizado

- Deltamethrin

Product identification

Nombre del medicamento:

Scalibor Protectorband 0.76 g medicated collar for small and medium sized dogs
Scalibor Protectorband 0,76 g medikiertes Halsband für kleine und mittelere Hunde

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](#)
0.76 Gramo(s) / 19.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Collar medicamentoso

Withdrawal period by route of administration:

Uso cutáneo:

- Perros

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QP53AC11

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Alemania

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet Deutschland GmbH

Marketing authorisation date:

7/09/1999

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Intervet Productions

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

400239.01.00

Fecha del cambio de estado de la autorización:

29/01/2010

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0105/002

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Estonia Finlandia Irlanda

Letonia Lituania Luxemburgo Países Bajos Polonia Eslovaquia Suecia

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060414>