

TABERDOG COLLAR PERMETRINA

Autorizado

- Permethrin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

TABERDOG COLLAR PERMETRINA

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Collar medicamentoso

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Caja con 1 bolsa con 1 collar de 75 cm color rojo
Caja con 1 bolsa con 1 collar de 60 cm color rojo
Caja con 1 bolsa con 1 collar de 40 cm color rojo
Caja con 1 bolsa con 1 collar de 75 cm color azul
Caja con 1 bolsa con 1 collar de 60 cm color azul
Caja con 1 bolsa con 1 collar de 40 cm color azul
Caja con 1 bolsa con 1 collar de 75 cm color rosa
Caja con 1 bolsa con 1 collar de 60 cm color rosa
Caja con 1 bolsa con 1 collar de 40 cm color rosa
Caja con 1 bolsa con 1 collar de 75 cm color blanco
Caja con 1 bolsa con 1 collar de 40 cm color blanco
Caja con 1 bolsa con 1 collar de 60 cm color blanco

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:

Divasa Farmavic S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

20/04/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Divasa Farmavic S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

208 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

20/04/1992

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

Documentos

Etiquetado

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto