

# TABERDOG SPRAY TETRAMETRINA - BUTOXIDO DE PIPERONILO

Autorizado

- Tetramethrin
- Piperonyl butoxide

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

TABERDOG SPRAY TETRAMETRINA - BUTOXIDO DE PIPERONILO

---

### **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](#)

1.50 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

8.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución para pulverización cutánea

---

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

QP53AC30

---

**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:**

España

---

**Descripción del formato:**

Envase a presión de 520 ml: Contiene: volumen neto 400 ml. Peso neto: 245,8

Envase a presión de 405 ml: Contiene: volumen neto 300 ml. Peso neto: 208,0

---

## 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:**

28/05/1992

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Divasa Farmavic S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

354 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

1/01/2023

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado