

SYNERGIX 67 MG/600 MG SPOT-ON SOLUTION FOR SMALL DOGS

Autorizado

- Fipronil
- Permethrin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

SYNERGIX 67 MG/600 MG SPOT-ON SOLUTION FOR SMALL DOGS

SYNERGIX 67 MG/600 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR PETITS CHIENS

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](#)

67.10 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Disponible únicamente en [English](#)

599.50 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

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

QP53AC54

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:

Francia

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Alfamed

Fecha de autorización de comercialización:

20/06/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Alfamed

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/0890425 2/2014

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/05/2019

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0372/002

Estados miembros afectados:

Países Bajos

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.