

# ITCH POOF 134mg/1200mg SOLUCION PARA UNCIÓN DORSAL PUNTUAL PARA PERROS MEDIANOS

Autorizado

- Fipronil
- Permethrin

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

ITCH POOF 134mg/1200mg SOLUCION PARA UNCIÓN DORSAL PUNTUAL PARA PERROS MEDIANOS

### **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](#)  
134.20 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Disponible únicamente en [English](#)  
1199.00 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:

España

---

### 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:**

30/07/2014

---

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

Alfamed

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

3074 ESP

---

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

1/01/2023

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0373/003

---

**Estados miembros afectados:**

Italia Países Bajos España

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

---

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

Combined File of all Documents

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