

ITCH POOF 268mg/2400mg SOLUCION SPOT-ON PARA PERROS GRANDES

Autorizado

- Fipronil
- Permethrin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PERFIKAN 268 MG/2400 MG SPOT-ON SOLUTION FOR LARGE DOGS

ITCH POOF 268mg/2400mg SOLUCION SPOT-ON PARA PERROS GRANDES

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](#)

268.40 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Disponible únicamente en [English](#)

2398.00 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:

3075 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/01/2023

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0373/004

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Etiquetado

Prospecto