

CANISHIELD 1.04 G MEDICATED COLLAR FOR LARGE SIZED DOGS

Autorizado

- Deltamethrin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CANISHIELD 1.04 G MEDICATED COLLAR FOR LARGE SIZED DOGS

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

1.04 Gramo(s) / 1.00 Collar

Forma farmacéutica:

Collar medicamentoso

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QP53AC11

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

Disponible en:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

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:

Beaphar B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

26/06/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Beaphar B.V.

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/1384386 7/2018

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/01/2023

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0387/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Estonia Finlandia Alemania
Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Malta Países Bajos Noruega
Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia 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

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

Package Leaflet and Labelling

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

Combined File of all Documents

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

eu-puar-frv0387001-mr-rpe729-en.pdf