

CANISHIELD 0.77 G MEDICATED COLLAR FOR SMALL AND MEDIUM SIZED DOGS

Autorizado

- Deltamethrin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CANISHIELD 0.77 G MEDICATED COLLAR FOR SMALL AND MEDIUM SIZED DOGS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
0.77 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:

Portugal

Disponible en:

Portugal

Descripción del formato:

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:

Beaphar B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

5/09/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Beaphar B.V.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

1288/01/19DFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/07/2023

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0388/001

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

Combined File of all Documents

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

eu-puar-frv0388001-mr-rpe731-en.pdf