

POOF 402 MG/3600 MG SPOT-ON SOLUTION FOR VERY LARGE DOGS

Autorizado

- Fipronil
- Permethrin

Product identification

Nombre del medicamento:

POOF 402 MG/3600 MG SPOT-ON SOLUTION FOR VERY LARGE DOGS

POOF 402 MG/3600 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR TRES GRANDS CHIENS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Uso cutáneo

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

402.60 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Disponible únicamente en [English](#)

3597.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacéutica:

Solución para unció n dorsal puntual

Withdrawal period by route of administration:

Uso cutáneo:

- Perros
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QP53AC54

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Francia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Alfamed

Marketing authorisation date:

21/07/2020

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Alfamed

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/5848152 5/2020

Fecha del cambio de estado de la autorización:

21/07/2020

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0425/005

Estados miembros afectados:

Italia

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Package Leaflet and Labelling

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

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031788>