

DYNACAN 50 mg/60mg SPOT-ON SOLUTION CATS AND FERRETS

Autorizado

- Fipronil
- Methoprene

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DYNACAN 50 mg/60mg SPOT-ON SOLUTION CATS AND FERRETS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Hurones

Vía de administración:

Unción dorsal puntual

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Disponible únicamente en [English](#)

60.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacéutica:

Solución para unció n dorsal puntual

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

QP53AX65

Condiciones de dispensación:

Disponib le únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Portugal

Descripción del formato:

Disponib le únicamente en [English](#)

Disponib le únicamente en [English](#)

Disponib le únicamente en [English](#)

Disponib le únicamente en [English](#)

Disponib le únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

17/01/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Calier S.A.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

1330/01/20DFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/10/2022

Estado miembro de referencia:

Portugal

Número de procedimiento:

PT/V/0130/001

Estados miembros afectados:

Bulgaria Grecia Rumania; Rumanía España

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet