

Combotec 402 mg/361.8 mg Spot-on Solution for Extra Large Dogs

Autorizado

- Methoprene
- Fipronil

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Combotec 402 mg/361.8 mg Spot-on Solution for Extra Large Dogs

Combotec 402 mg/361,8 mg spot-on oplossing voor zeer grote honden

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](#)

361.80 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

402.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

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

QP53AX65

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:

Países Bajos

Disponible en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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:

Beaphar B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

19/12/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Beaphar B.V.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 123869

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/01/2022

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0251/005

Estados miembros afectados:

República Checa Hungría Italia Malta

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

PuAR Combotech REG NL 123864 123866-9_FINAL 22Jan2024.pdf