

Perfikan 67 mg/600 mg spot-on solution for small dogs

Valtuutettu

- Fipronil
- Permethrin

Product identification

Lääkkeen nimi:

PERFIKAN 67 mg/600 mg solução para unção punctiforme para cães pequenos
Perfikan 67 mg/600 mg spot-on solution for small dogs

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Kohde-eläinlaji(t):

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Antoreitti:

Kertavaleluun paikallisesti

Product details

Vaikuttava aine / Vahvuus:

Saatavissa vain [English](#)

67.10 milligram(s) / 1.00 Pipetti

Saatavissa vain [English](#)

599.50 milligram(s) / 1.00 Pipetti

Lääkemuoto:

Paikallisvaleluliuos

Withdrawal period by route of administration:

Kertavaleluun paikallisesti:

• **Dog**

- Not applicable. 9999 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen koodi (ATCvet):

QP53AC54

Toimituksen oikeudellinen asema:

Ei vaadi eläinlääkemääräystä

Myyntiluvan tila:

Valid

Authorised in:

Saatavissa vain [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan oikeusperusta:

Saatavissa vain [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Alfamed

Marketing authorisation date:

6/06/2016

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

VIRBAC

Vastuullinen viranomainen:

Directorate General For Food And Veterinary

Myyntiluvan numero:

1021/02/16DFVPT

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

29/09/2022

Viitejäsenvaltio:

Saatavissa vain [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Menettelyn numero:

PT/V/0134/002

Asianomaiset jäsenvaltiot:

Saatavissa vain [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014604>