

FLEATIX 134 mg / 120,6 mg SOLUCION PARA UNCIÓN DORSAL PUNTUAL PARA PERROS DE TAMAÑO MEDIANO

Myönnetty

- Fipronil
- (S)-Methoprene

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

FLEATIX 134 mg / 120,6 mg SOLUCION PARA UNCIÓN DORSAL PUNTUAL PARA PERROS DE TAMAÑO MEDIANO

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Koira

Antoreitti:

Kertavaleluun paikallisesti

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English
134.00 milligram(s) / 1.00 Pipetti

Saatavissa vain kielillä English
120.60 milligram(s) / 1.00 Pipetti

Lääkemuoto:

Paikallisvaleyeluliuos

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QP53AX65

Reseptistatus:

Ei vaadi eläinlääkemääräystä

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

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

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä Spanish

Saatavissa vain kielillä Spanish

Saatavissa vain kielillä Spanish

Saatavissa vain kielillä Spanish

Saatavissa vain kielillä Spanish

Saatavissa vain kielillä Spanish

Saatavissa vain kielillä Spanish

Saatavissa vain kielillä Spanish

Saatavissa vain kielillä Spanish

Saatavissa vain kielillä Spanish

Saatavissa vain kielillä Spanish

Saatavissa vain kielillä Spanish

Saatavissa vain kielillä Spanish

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)
Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)
Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)
Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)
Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)
Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

C&H Generics Limited

Myyntiluvan myöntämispäivä:

8/03/2023

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Vastaava viranomainen:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Myyntilupanumero:

4153 ESP

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

9/03/2023

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäällysmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.