

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

Autorisé

- Fipronil
- Permethrin (40:60)

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Spot-on

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

67.10 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponible uniquement en Anglais

599.50 milligram(s) / 1.00 Pipette

Forme pharmaceutique:

Solution pour spot-on

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP53AC54

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Irlande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Base légale de l'autorisation du produit:

Médicaments vétérinaires hybrides - changement des substances actives (article 19(1)(a) du règlement (EU) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Quimica De Munguia S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

14/08/2026

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Quimica De Munguia S.A.

Autorité responsable:

Health Products Regulatory Authority

Numéro de l'autorisation:

VPA23349/002/002

Date de modification du statut de l'autorisation:

14/08/2026

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0467/002

États membres concernés:

Grèce Hongrie Irlande Italie Pologne Portugal Roumanie

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet