

# Duoflect voor honden 10-20 kg 85 mg/ml Solution pour spot-on

Autorisé

- Fipronil
- Methoprene

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Duoflect voor honden 10-20 kg 85 mg/ml Solution pour spot-on

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Chien

### Voie d'administration:

Voie cutanée

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

239.70 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponible uniquement en [Anglais](#)

119.85 milligram(s) / 1.00 Pipette

**Forme pharmaceutique:**

Solution pour spot-on

---

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

QP53AX65

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Belgique

---

**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](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Ceva Sante Animale

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

4/02/2015

---

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

Ceva Sante Animale  
Klocke Verpackungs-Service GmbH

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V469297

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

4/02/2015

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0345/003

---

**États membres concernés:**

Belgique Croatie Allemagne Italie Luxembourg Roumanie Espagne Suède  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

## Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

## Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

eu-puar-frv0345003-mr-rpe518-en.pdf