

DUOFLECT SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 10-20 KG

Suspendue

- Fipronil
- Methoprene

Identification du produit

Dénomination du médicament:

DUOFLECT SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 10-20 KG

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 non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Suspendue

Autorisé en:

Espagne

Description des conditionnements:

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 1 pipette

Boîte de 120 plaquettes thermoformées de 1 pipette

Boîte de 60 plaquettes thermoformées de 1 pipette

Boîte de 24 plaquettes thermoformées de 1 pipette

Boîte de 12 plaquettes thermoformées de 1 pipette

Boîte de 6 plaquettes thermoformées de 1 pipette

Boîte de 3 plaquettes thermoformées de 1 pipette

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 Salud Animal S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

11/03/2014

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

Ceva Sante Animale
Klocke Verwaltungs GmbH

Autorité responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numéro de l'autorisation:

2998 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

11/03/2014

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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