

# Pestigon 134 mg Spot-On Solution for Medium Dogs

Autorisé

- Fipronil

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Pestigon 134 mg Spot-On Solution for Medium Dogs

---

**Substance(s) active(s):**

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](#)  
134.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution pour spot-on

---

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

QP53AX15

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Lettonie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

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

---

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

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

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

5/07/2012

---

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

Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Autorité responsable:**

Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

V/DCP/12/0049

---

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

5/07/2012

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0285/002

---

**États membres concernés:**

Autriche Bulgarie Chypre Estonie Hongrie Italie Lettonie Lituanie Pays-Bas  
Portugal Roumanie Espagne 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

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

Fichier combinant tous les documents

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