

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

Pestigon 134 mg Spot-On oplossing voor middelgrote honden

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:

Pays-Bas

Disponible en:

Pays-Bas

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](#)

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:

2/07/2012

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

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 109601

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/01/2022

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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

Résumé des caractéristiques du produit

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