

# PestiGon Combo 134 mg / 120.6 mg spot-on solution for medium dogs

Autorisé

- Fipronil
- (S)-Methoprene

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

PestiGon Combo 134 mg / 120.6 mg spot-on solution for medium 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](#)

134.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
120.60 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:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Lettonie

---

**Disponible 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:**

30/03/2017

---

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

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Autorité responsable:**

Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

V/DCP/17/0015

---

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

30/03/2017

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0363/003

---

**États membres concernés:**

Bulgarie Estonie France Grèce Hongrie Italie Lettonie Lituanie Portugal  
Roumanie 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 (@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.