

PestiGon Combo 402 mg / 361.8 mg spot-on solution for very large dogs

Autorisé

- Fipronil
- (S)-Methoprene

Identification du produit

Dénomination du médicament:

PestiGon Combo 402 mg / 361.8 mg spot-on solution for very large dogs

PestiGon Combo 402 mg / 361,8 mg šķīdums pilināšanai uz ādas ļoti liela auguma suņiem

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)
361.80 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

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/17/0017

Date de modification du statut de l'autorisation:

30/03/2017

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0363/005

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

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.

Etiquetage

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

Notice

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