

Petcuten Spot-on solution for dogs over 25 kg up to 40 kg

Údaraithe

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

Sainaithint táirge

Ainm an chógais:

Petcuten Spot-on solution for dogs over 25 kg up to 40 kg

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Úsáid ar spota

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 Píπέad

Ar fáil ach amháin i [English](#)
2000.00 milligram(s) / 1.00 Pí péad

Foirm chógaisíochta:

Tuaslagán breactha

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QP53AC54

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Údaraithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Faisnéis bhreise

Cineál teidlíochta:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

Elanco Animal Health GmbH

Dáta Údaraithe Margaíochta:

14/05/2020

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

An t-údarás atá freagrach:

Medicines Evaluation Board

Uimhir an údaráithe:

REG NL 125402

Athrú stádais maidir leis an dáta údaráithe:

23/02/2022

Ballstát tagartha:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Uimhir an nóis imeachta:

IT/V/0146/004

Ballstáit lena mbaineann:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: www.adrreports.eu/vet

Doiciméid

Combined File of all Documents

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.