

Eliminall 67 mg 100 mg/ml Spot-on oplossing

Ovlašten

- Fipronil

Product identification

Naziv VMP-a:

Eliminall 67 mg 100 mg/ml Spot-on oplossing

Eliminall 67 mg 100 mg/ml Solution pour spot-on

Eliminall 67 mg 100 mg/ml Lösung zum Auftropfen

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Nakapavanjem

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

67.00 miligram / 1.00 Pipeta

Farmaceutski oblik:

Otopina za nakapavanje

Withdrawal period by route of administration:

Nakapavanjem:

-

Dog

Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QP53AX15

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

29/10/2014

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Odgovorno tijelo:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Broj autorizacije:

BE-V465751

Datum promjene statusa odobrenja:

2/03/2022

Informed consent reference:

600000063565

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085254>