

# DYNACAN M 134 mg/120.6 mg SPOT-ON SOLUTION DOGS

Odobreno

- Fipronil
- Methoprene

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

DYNACAN M 134 mg/120.6 mg SPOT-ON SOLUTION DOGS

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

### Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### Put aplikacije:

Nakapavanjem

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

134.00 miligram / 1.00 Pipeta

Dostupan samo u [engleski](#)  
120.00 miligram / 1.00 Pipeta

---

**Farmaceutski oblik:**

Otopina za nakapavanje

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QP53AX65

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)  
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)  
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

17/01/2020

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Nadležno tijelo:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Broj odobrenja:**

1331/02/20DFVPT

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

19/10/2022

---

**Referentna država članica:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Broj postupka:**

PT/V/0131/002

---

**Dotična država članica:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.