

Perfikan 26.8 mg/240 mg spot-on solution for very small dogs

Felhatalmazott

- Fipronil
- Permethrin

Product identification

Készítmény neve:

PERFIKAN 26,8 mg/240 mg solução para unção punctiforme para cães muito pequenos

Perfikan 26.8 mg/240 mg spot-on solution for very small dogs

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

kutya

Alkalmazás módja:

Rácsepegtetés

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

26.84 milligram(s) / 1.00 Pipette

Csak itt érhető el [English](#)

239.80 milligram(s) / 1.00 Pipette

Gyógyszerforma:

Rácsepegtető oldat

Withdrawal period by route of administration:**Rácsepegtetés:****• kutya**

- Not applicable. 9999 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QP53AC54

Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Alfamed

Marketing authorisation date:

6/06/2016

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Virbac France

Felelős hatóság:

Directorate General For Food And Veterinary

Engedély száma:

1021/01/16DFVPT

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

29/09/2022

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

PT/V/0134/001

Érintett tagállamok:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014501>