

Perfikan 402 mg/3600 mg spot-on solution for very large dogs

Heimilað

- Permethrin
- Fipronil

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Perfikan 402 mg/3600 mg spot-on solution for very large dogs

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnsýslu:

Til blettunar

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

3597.00 milligram(s) / 1.00 Pípetta

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

402.60 milligram(s) / 1.00 Pípetta

Lyfjaform:

Blettunarlausn

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP53AC54

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í [tékkneska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [rúmenska](#) [slóvenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Alfamed

Dagsetning markaðsleyfis:

21/05/2018

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Virbac France

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

104974

Dagsetning á breytingu stöðu:

21/05/2018

Umsjónarland (RMS):

Portúgal

Ferilsnúmer:

PT/V/0134/005

Þátttökulönd (CMS):

Ítalía Spánn

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.