

Arpalit Neo 4,7/1,2 mg/g dermálny roztokový sprej

Autorizzato

- Fenoxycarb
- Permethrin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Arpalit Neo 4,7/1,2 mg/g dermálny roztokový sprej

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Coniglio (non destinato alla produzione di alimenti)

porcellino d'India

ratto

criceto

Via di somministrazione:

Uso cutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
1.20 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)
4.70 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Spray cutaneo, soluzione

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP53AC54

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Slovak](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Aveflor a.s.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

27/11/2020

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Aveflor a.s.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

96/038/20-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/11/2020

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.