

File downloaded on 2026-05-23

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/700000144658>

# FLEAGUARD PLUS 600 MG/3000 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS OVER 40 KG UP TO 60 KG

Autorizzato

- Imidacloprid
- Permethrin (40:60)

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

FLEAGUARD PLUS 600 MG/3000 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS OVER 40 KG UP TO 60 KG

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Cane

### **Via di somministrazione:**

Uso cutaneo

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

600.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

3000.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione per spot-on

---

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

QP53AC54

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Francia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda per ibrido - modifica della(e) sostanza(e) attiva(e) (Articolo 19(1)(a) del Regolamento (UE) 2019/6

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

9/07/2025

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/3603542 1/2024

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

9/07/2025

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0498/005

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Grecia Italia Malta Paesi Bassi Portogallo Spagna

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Package Leaflet and Labelling

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

## Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

## File combinato di tutti i documenti

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

eu-puar-frv0498005-mr-rpe979-en.pdf