

DUOFLECT SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 40-60 KG

Autorizzato

- Fipronil
- Methoprene

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

DUOFLECT SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 40-60 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](#)

720.80 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

Disponibile solo in [English](#)

360.40 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

Forma farmaceutica:

Soluzione per spot-on

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

QP53AX65

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Francia

Disponibile 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](#)

Disponibile solo in [English](#)

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:

Ceva Sante Animale

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

24/02/2014

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Ceva Sante Animale

Klocke Verwaltungs GmbH

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/3177846 0/2014

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

11/01/2019

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0345/005

Stati membri interessati:

Belgio Croazia Germania Italia Lussemburgo Romania Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

eu-puar-frv0345005-mr-rpe520-en.pdf