

# DUOFLECT SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 10-20 KG

Autorizzato

- Fipronil
- Methoprene

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

DUOFLECT SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 10-20 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](#)

239.70 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

Disponibile solo in [English](#)

119.85 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:**

Romania

---

**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 Romania S.R.L.

---

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

7/11/2019

---

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

Ceva Sante Animale  
Klocke Verpackungs-Service GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

240147

---

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

6/11/2024

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0345/003

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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

eu-puar-frv0345003-mr-rpe518-en.pdf