

Bolfo, 2.5mg/g, Kožní sprej, roztok

Autorizzato

- Propoxur

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Bolfo, 2.5mg/g, Kožní sprej, roztok

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso cutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2.50 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Spray cutaneo, soluzione

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

QP53AE02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Repubblica Ceca

Disponibile in:

Repubblica Ceca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Czech](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Elanco Animal Health GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

29/05/2009

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Tosvar S.r.l.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

99/017/09-C

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

29/05/2009

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.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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