

# REMUJET 40 MG/200 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS UP TO 4 KG

Autorizzato

- Imidacloprid
- Permethrin

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

REMUJET 40 MG/200 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS UP TO 4 KG

REMUJET 40 MG/200 MG SOLUTION SPOT-ON POUR CHIENS JUSQU'A 4 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](#)

40.00 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

Disponibile solo in [English](#)

200.00 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione per spot-on

---

**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:**

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:**

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

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

Beaphar B.V.

---

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

15/12/2023

---

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

Beaphar B.V.

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/4054217 7/2023

---

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

15/12/2023

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0440/001

---

**Stati membri interessati:**

Italia 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 (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

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