

PestiGon Combo 268 mg / 241.2 mg spot-on solution for large dogs

Toegelaten

- Fipronil
- (S)-Methoprene

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

PestiGon Combo 268 mg / 241.2 mg spot-on solution for large dogs

PestiGon Combo 268 mg / 241,2 mg šķīdums pilināšanai uz ādas liela auguma suņiem

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Toediening als spot-on

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

268.00 milligram(s) / 1.00 Pipet

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

241.20 milligram(s) / 1.00 Pipet

Farmaceutische vorm:

Spot-on oplossing

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)
:

QP53AX65

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Letland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Handelsvergunningsdatum:

30/03/2017

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Verantwoordelijke instantie:

Food And Veterinary Service

Vergunningsnummer:

V/DCP/17/0016

Datum toelatingswijziging:

30/03/2017

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0363/004

Betrokken lidstaten:

Bulgarije Estland Frankrijk Griekenland Hongarije Italië Letland Litouwen
Portugal Roemenië

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.