

Bolfo, 2.5mg/g, Kožní sprej, roztok

Toegelaten

- Propoxur

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Bolfo, 2.5mg/g, Kožní sprej, roztok

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Cutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Spray voor cutaan gebruik, oplossing

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP53AE02

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:Valid

Toegelaten in:Tsjechië

Beschikbaar in:Tsjechië

Verpakkingsomschrijving:Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

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](#)

Handelsvergunninghouder:Elanco Animal Health GmbH

Handelsvergunningsdatum:29/05/2009

Locaties fabrikanten vrijgifte:Tosvar S.r.l.

Verantwoordelijke instantie:

Vergunningsnummer:

99/017/09-C

Datum toelatingswijziging:

29/05/2009

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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