

# IMIPERMEX 250 MG/1250 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR CHIENS DE 10 A 25 KG

Toegelaten

- Imidacloprid
- Permethrin

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

IMIPERMEX 250 MG/1250 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR CHIENS DE 10 A 25 KG

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Hond

### **Toedieningsweg:**

Cutaan gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 Pipet

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
1250.00 milligram(s) / 1.00 Pipet

---

**Farmaceutische vorm:**

Spot-on oplossing

---

**Wachtijd per toedieningsweg:**

**Cutaan gebruik:**

- 

**Hond**

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QP53AC54

---

**Afleverstatus:**

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

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Frankrijk

---

**Beschikbaar in:**

Frankrijk

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

---

## 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:**

Beaphar B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

11/04/2024

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Beaphar B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Vergunningsnummer:**

FR/V/7380621 3/2024

---

**Datum toelatingswijziging:**

11/04/2024

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Package Leaflet and Labelling

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