

Parex 402 mg spot-on solution for very large dogs

Ikke
autorisert

- Fipronil

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Parex 402 mg spot-on solution for very large dogs

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Bare tilgjengelig i [Spansk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#) [Portugisisk](#)

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
402.00 milligram / 1.00 Pipette

Legemiddelform:

Påflekkingssvæske, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QP53AX15

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Overgitt-fracfalt

Autorisert i:
Irland

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Cf Pharma Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:
25/11/2013

Tilvirker for batchfrigivelse:
Klocke Verwaltungs GmbH

Ansvarlig myndighet:

Godkjenningsnummer:

VPA10515/002/004

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/11/2023

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.