

S.O.S. Flea & Tick Collar

4,205 g kakla siksna suņiem

Niedopuszczony do
obrotu

- Tetrachlorvinphos

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

S.O.S. Flea & Tick Collar 4,205 g kakla siksna suņiem

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [grecki](#) [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [portugalski](#) [Norwegian](#)

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
4.21 gram(s) / 1.00 Obroža

Postać farmaceutyczna:

Obroża lecznicza

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP53AF14

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [łotewski](#)

Dostępne wyłącznie w [łotewski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Beaphar B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

21/06/2005

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Beaphar B.V.

Organ odpowiedzialny:

Food And Veterinary Service

Numer pozwolenia:

V/NRP/05/1647

Data zmiany statusu pozwolenia:

2/12/2024

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.