

Perfikan 67 mg/600 mg spot-on solution for small dogs

Upoważniony

- Fipronil
- Permethrin

Product identification

Nazwa leku:

PERFIKAN 67 mg/600 mg solução para unção punctiforme para cães pequenos
Perfikan 67 mg/600 mg spot-on solution for small dogs

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Przez nakrapianie

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
67.10 milligram(s) / 1.00 Pipetka

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

599.50 milligram(s) / 1.00 Pipetka

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do nakrapiania

Withdrawal period by route of administration:

Przez nakrapianie:

• **Dog**

- Not applicable. 9999 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP53AC54

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Alfamed

Marketing authorisation date:

6/06/2016

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

VIRBAC

Organ odpowiedzialny:

Directorate General For Food And Veterinary

Numer pozwolenia:

1021/02/16DFVPT

Data zmiany statusu pozwolenia:

29/09/2022

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numer procedury:

PT/V/0134/002

Zainteresowane państwa członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014604>