

File downloaded on 2026-07-11

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pl/600000090494>

# PREVENDOG 1.304 G MEDICATED COLLAR FOR LARGE TO VERY LARGE DOGS

Niedopuszczony  
do obrotu

- Deltamethrin

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

PREVENDOG 1.304 G MEDICATED COLLAR FOR LARGE TO VERY LARGE DOGS

### **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:**

Podanie na skórę

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w angielski  
1.30 gram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Postać farmaceutyczna:**

Obroża lecznicza

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QP53AC11

---

**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 angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnień:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki  
islandzki Norwegian

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski Norwegian

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

28/03/2019

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Ab7 Sante

---

**Organ odpowiedzialny:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numer pozwolenia:**

REG NL 122555

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

26/01/2026

---

**Referencyjne państwo członkowskie:**

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

---

**Numer procedury:**

FR/V/0328/003

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

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

eu-puar-frv0328003-mr-rpe504-en.pdf