

# FLEATIX 67 mg / 60,3 mg SOLUCION PARA UNCIÓN DORSAL PUNTUAL PARA PERROS PEQUEÑOS

Dopuszczony

- Fipronil
- (S)-Methoprene

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

FLEATIX 67 mg / 60,3 mg SOLUCION PARA UNCIÓN DORSAL PUNTUAL PARA PERROS PEQUEÑOS

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

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:**

Przez nakrapianie

## Szczegóły produktu

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

Dostępne wyłącznie w angielski  
67.00 milligram(s) / 1.00 Pipetka

Dostępne wyłącznie w angielski  
60.30 milligram(s) / 1.00 Pipetka

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do nakrapiania

---

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

QP53AX65

---

### **Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski  
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki Norwegian

---

### **Status pozwolenia:**

Valid

---

### **Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski  
chorwacki włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

### **Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Dostępne wyłącznie w hiszpański

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

---

## 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](#) [Norwegian](#)

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

C&H Generics Limited

---

### **Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

8/03/2023

---

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

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### **Organ odpowiedzialny:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

### **Numer pozwolenia:**

4152 ESP

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

9/03/2023

---

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