

IMIPERMEX 250 MG/1250 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR CHIENS DE 10 A 25 KG

Upoważniony

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Product identification

Nazwa leku:

IMIPERMEX 250 MG/1250 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR CHIENS DE 10 A 25 KG

Numer pozwolenia:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

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:

Podanie na skórę

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do nakrapiania

Withdrawal period by route of administration:

Podanie na skórę:

- **Dog**

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 [French](#)

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Dostępne wyłącznie w [French](#)

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:

Beaphar B.V.

Marketing authorisation date:

11/04/2024

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Beaphar B.V.

Organ odpowiedzialny:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numer pozwolenia:

FR/V/7380621 3/2024

Data zmiany statusu pozwolenia:

11/04/2024

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

Documents

oznakowanie opakowań

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.

Charakterystyka produktu leczniczego

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

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000031673>