

Duoflect Spot-on Solution for Dogs 40-60 kg

Não
autorizado

- Fipronil
- Methoprene

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

DUOFLECT SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 40-60 KG

Duoflect Spot-on Solution for Dogs 40-60 kg

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso cutâneo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

720.80 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Disponível apenas em [inglês](#)

360.40 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AX65

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Caducado

Autorizado em:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Ceva Animal Health Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

7/05/2014

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Ceva Sante Animale

Klocke Verwaltungs GmbH

Autoridade responsável:

The Veterinary Medicines Directorate

Número da autorização:

Vm 15052/4066

Data da alteração do estado de autorização:

19/02/2024

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0345/005

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet