

# Pestigon 402 mg Spot-On Solution for very large dogs

Autorizado

- Fipronil

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Pestigon 402 mg Spot-On Solution for very large dogs

### Substância ativa:

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:

Unção punctiforme

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)  
402.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

### Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**  
QP53AX15

---

**Classificação quanto à dispensa:**  
Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**  
Autorizado

---

**Autorizado em:**  
Bulgária

---

**Disponibilidade:**  
Bulgária

---

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

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

26/08/2012

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Autoridade responsável:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número da autorização:**

0022-1847

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

9/08/2017

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0285/004

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bulgária Estónia Hungria Itália Letónia Lituânia Países Baixos  
Portugal Roménia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.