

# 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

Pestigon 402 mg, užlašnamasis tirpalas labai dideliems šunims

### **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:**

Lituânia

---

**Descrição da embalagem:**

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:**

26/04/2012

---

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

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Autoridade responsável:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número da autorização:**

LT/2/12/2128/040-052

---

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

23/06/2017

---

**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

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

RV2128-4.pdf