

Pestigon 134 mg Spot-On Solution for Medium Dogs

Autorizado

- Fipronil

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Pestigon 134 mg Spot-On Solution for Medium 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](#)
134.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AX15

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Letónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em letão

Disponível apenas em letão

Disponível apenas em letão

Disponível apenas em letão

Disponível apenas em letão

Disponível apenas em letão

Disponível apenas em letão

Disponível apenas em letão

Disponível apenas em letão

Disponível apenas em letão

Disponível apenas em letão

Disponível apenas em letão

Disponível apenas em letão

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:

5/07/2012

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Autoridade responsável:

Food And Veterinary Service

Número da autorização:

V/DCP/12/0049

Data da alteração do estado de autorização:

5/07/2012

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0285/002

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bulgária Chipre 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

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.