

PestiGon Combo 268 mg / 241.2 mg spot-on solution for large dogs

Autorizado

- Fipronil
- (S)-Methoprene

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

PestiGon Combo 268 mg / 241.2 mg spot-on solution for large dogs

PestiGon Combo 268 mg / 241.2 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за големи кучета

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:

Unção punctiforme

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
268.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Disponível apenas em inglês
241.20 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AX65

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bulgária

Disponibilidade:

Bulgária

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:

18/05/2017

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autoridade responsável:

Bulgarian Food Safety Authority

Número da autorização:

0022-2734

Data da alteração do estado de autorização:

10/04/2022

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0363/004

Estados-Membros envolvidos:

Bulgária Estónia França Grécia Hungria Itália Letónia Lituânia Portugal
Roménia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
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.

Package Leaflet and Labelling

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