

Scalibor Protectorband 1.0 g medicated collar for large sized dogs

Autorizado

- Deltamethrin

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Scalibor Protectorband 1.0 g medicated collar for large sized dogs

Scalibor Protectorband 4% w/w 65 cm 40 mg/g Halsband

Scalibor Protectorband 4% w/w 65 cm 40 mg/g Collier

Scalibor Protectorband 4% w/w 65 cm 40 mg/g Halsband

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)

[English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso cutâneo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

1.00 grama(s) / 25.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Coleira medicamentosa

Intervalo de Segurança por via de administração:

Uso cutâneo:

•

Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AC11

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Intervet International B.V.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

28/10/2002

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet Productions S.A.
Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V240703

Data de alteração do estado de autorização:

28/10/2002

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0105/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca Estónia Finlândia Irlanda
Letónia Lituânia Luxemburgo Países Baixos Polónia Eslováquia Suécia
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.

Folheto informativo

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.

Rotulagem

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061271>