

STRECTIS 68 MG/34 MG SPOT-ON SOLUTION FOR CATS 0.5-5 KG

Autorizado

- Fipronil
- Methoprene

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

STRECTIS 68 MG/34 MG SPOT-ON SOLUTION FOR CATS 0.5-5 KG

Strectis 68 mg/34 mg 170 mg/ml Spot-on oplossing

Strectis 68 mg/34 mg 170 mg/ml Solution pour spot-on

Strectis 68 mg/34 mg 170 mg/ml Lösung zum Auftropfen

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:

Uso cutâneo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

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

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

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AX65

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bélgica

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](#)

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](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Ceva Sante Animale

Data de autorização de introdução no mercado:

28/04/2016

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Ceva Sante Animale

Klocke Verwaltungs GmbH

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V496906

Data da alteração do estado de autorização:

28/04/2016

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0346/002

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Alemanha Itália Luxemburgo Espanha 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.