

IMIPERMEX 100 MG/500 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR CHIENS DE 4 A 10 KG

Autorizado

- Imidacloprid
- Permethrin

Identificação do produto

Nome do medicamento:

IMIPERMEX 100 MG/500 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR CHIENS DE 4 A 10 KG

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

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](#)

100.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Disponível apenas em [English](#)
500.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Intervalo de Segurança por via de administração:

Uso cutâneo:

-

Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AC54

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Beaphar B.V.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

11/04/2024

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Beaphar B.V.

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/6524023 6/2024

Data de alteração do estado de autorização:

11/04/2024

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000031675>