

Combotec 268 mg/241.2 mg Spot-on Solution for Large Dogs

Autorizado

- (S)-Methoprene
- Fipronil

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Combotec 268 mg/241.2 mg Spot-on Solution for Large Dogs

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](#)

241.20 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
268.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

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:

Países Baixos

Disponibilidade:

Países Baixos

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](#)

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:

Beaphar B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

19/12/2019

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Beaphar B.V.

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 123868

Data da alteração do estado de autorização:

19/01/2022

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0251/004

Estados-Membros envolvidos:

República Checa Hungria Itália Malta

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

PuAR Combotec REG NL 123864 123866-9_FINAL 22Jan2024.pdf