

File downloaded on 2026-04-26

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000045016>

Duoflect Spot-on Solution for Cats 0.5-5 kg

Neautorizat

- Fipronil
- Methoprene

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Duoflect Spot-on Solution for Cats 0.5-5 kg

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Pisică

Calea de administrare:

Administrare cutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

68.00 miligram(e) / 1.00 Pipetă

Disponibile numai în [Engleză](#)

34.02 miligram(e) / 1.00 Pipetă

Forma farmaceutică:

Soluție spot-on

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP53AX65

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ceva Animal Health Limited

Data autorizației de comercializare:

7/05/2014

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

CEVA Santé Animale
Klocke Verwaltungs GmbH

Autoritatea responsabilă:

The Veterinary Medicines Directorate

Numărul autorizației:

Vm 15052/4062

Data modificării statusului autorizației:

19/02/2024

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

FR/V/0345/001

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să
accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

eu-puar-frv0345001-mr-rpe516-en.pdf