

Amflee Combo 134 mg/ 120.6 mg spot-on solution for medium dogs

Autorizat

- Fipronil
- (S)-Methoprene

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Amflee Combo 134 mg/ 120.6 mg spot-on solution for medium dogs

Amflee Combo 134 mg/120,6 mg Lösung zum Auftropfen für mittelgroße Hunde

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Calea de administrare:

Administrare cutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

134.00 miligram(e) / 1.34 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

120.60 miligram(e) / 1.34 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție spot-on

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare cutanată:

-

Câine

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP53AX65

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

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

Disponibil în:

Germany

Descrierea ambalajului:

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](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

TAD Pharma GmbH

Data autorizației de comercializare:

12/04/2017

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

402388.00.00

Data modificării statusului autorizației:

4/02/2021

Statul membru de referință:

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

Numărul procedurii:

DE/V/0185/003

State membre interesate:

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

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

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

2402388-paren-20180531.rtf