

REMOVET 250 MG/1250 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS OVER 10 KG UP TO 25 KG

Autorizat

- Imidacloprid
- Permethrin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

REMOVET 250 MG/1250 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS OVER 10 KG UP TO 25 KG
REMOVET 250 mg/1250 mg soluzione spot-on per cani di peso da oltre 10 kg a 25 kg

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Câine

Calea de administrare:

Administrare cutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

250.00 miligram(e) / 1.00 Pipetă

Disponibile numai în [English](#)

1250.00 miligram(e) / 1.00 Pipetă

Forma farmaceutică:

Soluție spot-on

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare cutanată:

-

Câine

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP53AC54

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Beaphar B.V.

Data autorizației de comercializare:

8/04/2024

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Beaphar B.V.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

105644

Data modificării statusului autorizației:

8/04/2024

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

FR/V/0440/003

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000991314>