

Fleanil Combo 268 mg / 241.2 mg spot-on solution for large dogs

Oprávnený

- Fipronil
- (S)-Methoprene

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Fleanil Combo 268 mg / 241.2 mg spot-on solution for large dogs

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Použitie na určené miesto

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

268.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Dostupné len v [English](#)
241.20 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Lieková forma:

Roztok na určené miesto na koži

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP53AX65

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliancky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Írsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Dátum registrácie lieku:

26/05/2017

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Zodpovedný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Číslo registrácie:

VPA22664/136/003

Dátum zmeny stavu registrácie:

26/05/2017

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0364/004

Dotknuté členské štáty:

Taliano Portugal

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.