

REMOVET 100 MG/500 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS OVER 4 KG UP TO 10 KG

Oprávnený

- Imidacloprid
- Permethrin

Product identification

Názov lieku:

REMOVET 100 MG/500 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS OVER 4 KG UP TO 10 KG
REMOVET 100 mg/500 mg soluzione spot-on per cani di peso da oltre 4 kg a 10 kg

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Dermálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Dostupné len v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Lieková forma:

Roztok na určené miesto na koži

Withdrawal period by route of administration:

Dermálne použitie:

-

Dog

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP53AC54

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Taliansko

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](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Beaphar B.V.

Marketing authorisation date:

8/04/2024

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Beaphar B.V.

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Health

Číslo registrácie:

105644

Dátum zmeny stavu registrácie:

8/04/2024

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0440/002

Dotknuté členské štáty:

Taliansko Portugalsko Španielsko

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

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000991319>