

Sapexunol pó antiparazitário para cães e gatos

Pooblašćeno

- Permethrin (25:75)
- Piperonyl butoxide

Product identification

Ime zdravila:

Sapexunol pó antiparazitário para cães e gatos

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

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

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

Pot uporabe:

Dermalna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

0.20 gram(s) / 100.00 gram(s)

Na voljo samo v [English](#)

1.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Farmacevtska oblika:

Prašek za dermalno raztopino

Withdrawal period by route of administration:

Dermalna uporaba:

-

Cat

-

Dog

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QP53AC54

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Portuguese](#)

Na voljo samo v [Portuguese](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Vetlima Sociedade Distribuidora De Produtos Agro Pecuarios S.A.

Marketing authorisation date:

7/02/2012

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Laboratorios Calier S.A.

Ascenza Agro S.A.

Pristojni organ:

Directorate General For Food And Veterinary

Številka dovoljenja :

1043/01/12NFVPT

Datum spremembe statusa dovoljenja:

1/05/2020

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097909>