

KUIVET 134 mg/1200 mg spot-on solution for medium dogs

Godkänd

- Fipronil
- Permethrin (40:60)

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

KUIVET 134 mg/1200 mg spot-on solution for medium dogs

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Spot-on

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

134.20 milligram(s) / 1.00 Pipett

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1199.00 milligram(s) / 1.00 Pipett

Läkemedelsform:

Spot-on, lösning

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP53AC54

Receptstatus:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Spanien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Quimica De Munguia S.A.

Godkännandedatum:

10/09/2026

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Quimica De Munguia S.A.

Ansvarig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkännandenummer:

4534 ESP

Datum för ändring av godkännandestatus:

11/09/2026

Referensmedlemsstat:

Spanien

Procedurnummer:

ES/V/0467/003

Berörda medlemsstater:

Grekland Ungern Irland Italien Polen Portugal Rumänien

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.