

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:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Irland

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:

14/08/2026

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Quimica De Munguia S.A.

Ansvarig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkännandenummer:

VPA23349/002/003

Datum för ändring av godkännandestatus:

14/08/2026

Referensmedlemsstat:

Spanien

Procedurnummer:

ES/V/0467/003

Berörda medlemsstater:

Grekland Ungern Irland Italien Polen Portugal Rumänien

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