

PestiGon Combo 134 mg / 120.6 mg spot-on solution for medium dogs

Godkänd

- Fipronil
- (S)-Methoprene

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

PestiGon Combo 134 mg / 120.6 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](#)

134.00 milligram(s) / 1.00 Pipett

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
120.60 milligram(s) / 1.00 Pipett

Läkemedelsform:

Spot-on, lösning

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP53AX65

Receptstatus:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Ungern

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](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Godkännandedatum:

19/05/2017

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Ansvarig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkännandenummer:

3869/X/17 NÉBIH ÁTI

Datum för ändring av godkännandestatus:

19/05/2017

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0363/003

Berörda medlemsstater:

Bulgarien Estland Frankrike Grekland Ungern Italien Lettland Litauen
Portugal Rumänien Storbritannien (Nordirland)

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.