

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

Ej
godkänd

- Fipronil
- (S)-Methoprene

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

PestiGon Combo 134 mg/120,6 mg solução para unção punctiforme para cães médios

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:

Avregistrerad

Godkänd i:

Portugal

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:

5/04/2017

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Ansvarig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkännandenummer:

1098/03/17DFVPT

Datum för ändring av godkännandestatus:

17/04/2024

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0363/003

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.

Gemensam fil för alla dokument

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