

PestiGon Combo 402 mg / 361.8 mg spot-on solution for very large dogs

Godkänd

- Fipronil
- (S)-Methoprene

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

PestiGon Combo 402 mg / 361.8 mg spot-on solution for very large dogs

PestiGon Combo 402 mg / 361,8 mg διάλυμα για επίχυση σε σημείο για πολύ μεγάλους σκύλους

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
402.00 milligram(s) / 1.00 Pipett

Finns tillgänglig endast på engelska
361.80 milligram(s) / 1.00 Pipett

Läkemedelsform:

Spot-on, lösning

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP53AX65

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Grekland

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:

20/09/2017

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Ansvarig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkännandenummer:

65919/21-06-2022/K-0221505

Datum för ändring av godkännandestatus:

20/06/2022

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0363/005

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.

Bipacksedel

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