

FLEATIX 134 mg / 120,6 mg SOLUCION PARA UNCIÓN DORSAL PUNTUAL PARA PERROS DE TAMAÑO MEDIANO

Godkänd

- Fipronil
- (S)-Methoprene

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

FLEATIX 134 mg / 120,6 mg SOLUCION PARA UNCIÓN DORSAL PUNTUAL PARA PERROS DE TAMAÑO MEDIANO

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:

Spanien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [spanska](#)

Finns tillgänglig endast på [spanska](#)

Finns tillgänglig endast på [spanska](#)

Finns tillgänglig endast på [spanska](#)

Finns tillgänglig endast på [spanska](#)

Finns tillgänglig endast på [spanska](#)

Finns tillgänglig endast på [spanska](#)

Finns tillgänglig endast på [spanska](#)

Finns tillgänglig endast på [spanska](#)

Finns tillgänglig endast på [spanska](#)

Finns tillgänglig endast på [spanska](#)

Finns tillgänglig endast på [spanska](#)

Finns tillgänglig endast på [spanska](#)

Finns tillgänglig endast på [spanska](#)

Finns tillgänglig endast på [spanska](#)
Finns tillgänglig endast på [spanska](#)
Finns tillgänglig endast på [spanska](#)
Finns tillgänglig endast på [spanska](#)
Finns tillgänglig endast på [spanska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

C&H Generics Limited

Godkännandedatum:

8/03/2023

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ansvarig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkännandenummer:

4153 ESP

Datum för ändring av godkännandestatus:

9/03/2023

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.