

Číslo EU	Obchodní název	Síla	Léková forma	Cílové druhy	Způsob podání	Balení	Obsah	Velikost balení	Ochranná lhůta
EU/2/13/155/001	Trifexis	270 mg/4,5 mg	Žvýkáci tableta	Psi	Perorální podání	Blistr (Alu/Alu)		1 tableta	Neuplatňuje se
EU/2/13/155/002	Trifexis	270 mg/4,5 mg	Žvýkáci tableta	Psi	Perorální podání	Blistr (Alu/Alu)		3 tablety	Neuplatňuje se
EU/2/13/155/003	Trifexis	270 mg/4,5 mg	Žvýkáci tableta	Psi	Perorální podání	Blistr (Alu/Alu)		6 tablet	Neuplatňuje se
EU/2/13/155/004	Trifexis	425 mg/7,1 mg	Žvýkáci tableta	Psi	Perorální podání	Blistr (Alu/Alu)		1 tableta	Neuplatňuje se
EU/2/13/155/005	Trifexis	425 mg/7,1 mg	Žvýkáci tableta	Psi	Perorální podání	Blistr (Alu/Alu)		3 tablety	Neuplatňuje se
EU/2/13/155/006	Trifexis	425 mg/7,1 mg	Žvýkáci tableta	Psi	Perorální podání	Blistr (Alu/Alu)		6 tablet	Neuplatňuje se
EU/2/13/155/007	Trifexis	665 mg/11,1 mg	Žvýkáci tableta	Psi	Perorální podání	Blistr (Alu/Alu)		1 tableta	Neuplatňuje se
EU/2/13/155/008	Trifexis	665 mg/11,1 mg	Žvýkáci tableta	Psi	Perorální podání	Blistr (Alu/Alu)		3 tablety	Neuplatňuje se
EU/2/13/155/009	Trifexis	665 mg/11,1 mg	Žvýkáci tableta	Psi	Perorální podání	Blistr (Alu/Alu)		6 tablet	Neuplatňuje se
EU/2/13/155/010	Trifexis	1 040 mg/17,4 mg	Žvýkáci tableta	Psi	Perorální podání	Blistr (Alu/Alu)		1 tableta	Neuplatňuje se
EU/2/13/155/011	Trifexis	1 040 mg/17,4 mg	Žvýkáci tableta	Psi	Perorální podání	Blistr (Alu/Alu)		3 tablety	Neuplatňuje se
EU/2/13/155/012	Trifexis	1 040 mg/17,4 mg	Žvýkáci tableta	Psi	Perorální podání	Blistr (Alu/Alu)		6 tablet	Neuplatňuje se
EU/2/13/155/013	Trifexis	1 620 mg/27,0 mg	Žvýkáci tableta	Psi	Perorální podání	Blistr (Alu/Alu)		1 tableta	Neuplatňuje se
EU/2/13/155/014	Trifexis	1 620 mg/27,0 mg	Žvýkáci tableta	Psi	Perorální podání	Blistr (Alu/Alu)		3 tablety	Neuplatňuje se
EU/2/13/155/015	Trifexis	1 620 mg/27,0 mg	Žvýkáci tableta	Psi	Perorální podání	Blistr (Alu/Alu)		6 tablet	Neuplatňuje se