

# FIPRON 134 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за кучета M

Разрешен

- Fipronil

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

FIPRON 134 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за кучета M

**Активно вещество:**

Налично само в Английски

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

куче

**Начин на приложение:**

Прилагане върху ограничен участък

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски  
134.00 milligram(s) / 1.00 Пипета

**Фармацевтична форма:**

Разтвор за прилагане върху ограничен участък

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**QP53AX15

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**Налично само в [Английски](#)Налично само в [Английски](#)Налично само в [Английски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**Bioveta a.s.

---

**Дата на разрешение за търговия:**7/03/2017

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**Bioveta a.s.

---

**Отговорен орган:**Bulgarian Food Safety Authority

---

**Номер на разрешението за търговия:**

0022-2663

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

7/03/2017

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian

**Процедурен номер:**

CZ/V/0133/003

**Засегната държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Немски Естонски Английски Френски Италиански  
Холандски Португалски Словашки Финландски Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

български (PDF)

Публикувано на: 27/03/2022

Свали

Package Leaflet and Labelling

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.