

# FIPRALONE 402 MG SPOT-ON SOLUTION FOR VERY LARGE DOGS

Разрешен

- Fipronil

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

FIPRALONE 402 MG SPOT-ON SOLUTION FOR VERY LARGE DOGS

**Активно вещество:**

Налично само в Английски

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

куче

**Начин на приложение:**

Прилагане върху кожата

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски

402.00 milligram(s) / 1.00 Пипета

**Фармацевтична форма:**

Разтвор за прилагане върху ограничен участък

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

### Режим на отпускане:

**Статус на разрешението за търговия:**

## Разрешен в:

### Описание на опаковката:

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

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:**

Alfamed

---

**Дата на разрешение за търговия:**

12/03/2009

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Alfamed

---

**Отговорен орган:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Номер на разрешението за търговия:**

FR/V/2054056 0/2009

---

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

12/03/2014

---

**Референтна държава членка:**

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

---

**Процедурен номер:**

FR/V/0380/004

---

**Засегната държава членка:**

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](#)  
Налично само в [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Шведски](#)  
[Исландски](#) [Norwegian](#)

---

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

## Документи

### Package Leaflet and Labelling

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

### Кратка характеристика на продукта

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

### Combined File of all Documents

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