

Fipnil 402 mg Spot-on Solution for extra large dogs

Autorizovaný

- Fipronil

Product identification

Název léčivého přípravku:

Fipnil 402 mg Spot-on Solution for extra large dogs

FIPROKILL 402 mg soluție spot-on pentru câini de talie foarte mare

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Pes

Způsob podání:

K dispozici pouze v [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

402.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Léková forma:

Roztok pro nakapání na kůži - spot-on

Withdrawal period by route of administration:

Topical use:

- **Pes**

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QP53AX15

Právní status výdeje:

Volně prodejný

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Rumunsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

22/03/2017

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Odpovědný orgán:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registrační číslo:

170236

Datum změny stavu registrace:

22/06/2020

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo postupu:

IE/V/0280/004

Dotčený členský stát:

Francie Maďarsko Itálie Malta Polsko Rumunsko Španělsko

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051580>