

Fiprotec 402 mg Spot on Solution for Extra Large Dogs

Autorisiert

- Fipronil

Product identification

Name des Arzneimittels:

Fiprotec 402 mg Spot on Solution for Extra Large Dogs

Fiprotec 402 mg šķīdums pilināšanai uz ādas ļoti liela auguma suņiem

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

Auftropfen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

402.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Auftropfen

Withdrawal period by route of administration:

Auftropfen:
• Hund

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):
QP53AX15

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Lettland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Beaphar BV

Marketing authorisation date:

9/06/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Beaphar B.V.

Laboratorios Calier S.A.

Zuständige Behörde:

PVD

Zulassungsnummer:

V/DCP/14/0025

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/06/2014

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0274/005

Betroffene Mitgliedstaaten:

Bulgarien Zypern Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Italien

Lettland Litauen Polen Portugal Rumänien Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Documents

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036011>