

Alfamed Fipronil 268 mg 100 mg/ml Lösung zum Auftropfen

Autorisiert

- Fipronil

Product identification

Name des Arzneimittels:

FIPRALONE 268 mg Spot-on solution for large dogs

Alfamed Fipronil 268 mg 100 mg/ml Spot-on solution

Alfamed Fipronil 268 mg 100 mg/ml Spot-on oplossing

Alfamed Fipronil 268 mg 100 mg/ml Solution pour spot-on

Alfamed Fipronil 268 mg 100 mg/ml Lösung zum Auftropfen

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

Auftropfen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

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](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Belgien

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](#)

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](#)

Zulassungsinhaber:

Alfamed

Marketing authorisation date:

21/06/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Alfamed

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V421084

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/06/2012

Referenzmitgliedstaat:

Ungarn

Verfahrensnummer:

HU/V/0138/001-006

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Rumaenien

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 22/03/2022

Herunterladen

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038589>