

FiprocLEAR Combo 402 mg / 361.8 mg spot-on solution for very large dogs

Zugelassen

- Fipronil
- (S)-Methoprene

Produktidentifikation

Arzneimittel:

FiprocLEAR Combo 402 mg / 361.8 mg spot-on solution for very large dogs

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

Auftropfen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

402.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Verfügbar nur in englisch
361.80 milligram(s) / 1.00 Pipette

Darreichungsform:

Lösung zum Auftropfen

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

QP53AX65

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Irland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Zulassungsdatum:

13/04/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Norbrook Manufacturing Limited
Norbrook Laboratories Limited

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA22664/137/004

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/04/2017

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0365/005

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Italien Niederlande

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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