

FIPREX L - BG, 300 mg/4.0 ml, spot-on solution for dogs

Zugelassen

- Fipronil

Produktidentifikation

Arzneimittel:

FIPREX L - BG, 300 mg/4.0 ml, spot-on solution for dogs

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

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

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
300.00 milligram(s) / 4.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Auftropfen

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

QP53AX15

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Bulgarien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in bulgarisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Farma Sis OOD

Zulassungsdatum:

1/06/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Przedsiebiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-2492

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/02/2015

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.

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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