

Fiprotec 402 mg Spot on Solution for Extra Large Dogs

Autorizado

- Fipronil

Product identification

Nombre del medicamento:

Fiprotec 402 mg Spot on Solution for Extra Large Dogs

Fiprotec 402 mg šķīdums pilināšanai uz ādas ļoti liela auguma suņiem

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Unción dorsal puntual

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

402.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

Withdrawal period by route of administration:

Unción dorsal puntual:
• Perros

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):
QP53AX15

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Letonia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Beaphar BV

Marketing authorisation date:

9/06/2014

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Beaphar B.V.

Laboratorios Calier S.A.

Autoridad responsable:

PVD

Número de autorización:

V/DCP/14/0025

Fecha del cambio de estado de la autorización:

9/06/2014

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0274/005

Estados miembros afectados:

Bulgaria Chipre Francia Alemania Grecia Hungría Italia Letonia Lituania
Polonia Portugal Rumania; Rumanía España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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