

AMFLEE 134 mg SOLUCION PARA UNCION DORSAL PUNTUAL PARA PERROS MEDIANOS

Autorizado

- Fipronil

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

AMFLEE 134 mg SOLUCION PARA UNCIÓN DORSAL PUNTUAL PARA PERROS MEDIANOS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
134.00 Miligramo(s) / 1.34 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para unci3n dorsal puntual

c3digo qu3mico anat3mico-terap3utico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP53AX15

Condiciones de dispensaci3n:

Disponible 3nicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorizaci3n:

Autorizado

Autorizado en:

Espa3a

Descripci3n del formato:

Disponible 3nicamente en [English](#)

Disponible 3nicamente en [English](#)

Disponible 3nicamente en [English](#)

Disponible 3nicamente en [English](#)

Disponible 3nicamente en [English](#)

Disponible 3nicamente en [English](#)

Informaci3n adicional

Tipo legal de la autorizaci3n:

Disponible 3nicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorizaci3n del medicamento:

Disponible 3nicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorizaci3n de comercializaci3n:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Fecha de autorizaci3n de comercializaci3n:

7/04/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto
TAD Pharma GmbH

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3215 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/01/2023

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0191/003

Estados miembros afectados:

Francia Grecia Italia Países Bajos Portugal España

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

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

2402109-paren-20180308.rtf