

FIPRODOG 402 mg Spot-on solution for very large dogs

Autorizado

- Fipronil

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

FIPRODOG 402 mg Spot-on solution for very large dogs

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
402.00 Miligramo(s) / 4.02 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QP53AX15

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Disponible en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Domes Pharma

Fecha de autorización de comercialización:

3/07/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Klocke Verwaltungs GmbH

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

220046

Fecha de modificación del estado de la autorización:

10/06/2025

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0138/005

Estados miembros afectados:

Chipre Francia Grecia Luxemburgo Países Bajos Rumania; Rumanía

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.

2401309-paren-20220124.pdf