

DIPTRON PLUS 67 mg/ 600 mg SOLUCION PARA UNCIÓN DORSAL PUNTUAL PARA PERROS PEQUEÑOS

Autorizado

- Fipronil
- Permethrin (40:60)

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DIPTRON PLUS 67 mg/ 600 mg SOLUCION PARA UNCIÓN DORSAL PUNTUAL PARA PERROS PEQUEÑOS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
67.10 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Disponible únicamente en [English](#)
599.50 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

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

QP53AC54

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:

España

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](#)

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](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Quimica De Munguia S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

6/08/2025

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Quimica De Munguia S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

4442 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/08/2025

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0447/002

Estados miembros afectados:

Portugal

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

Combined File of all Documents

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