

# FIPRALONE 134 mg spot-on solution for medium dogs

Autorizado

- Fipronil

## Product identification

### **Nombre del medicamento:**

Vetflea 134 mg Spot-on Solution for Medium Dogs  
FIPRALONE 134 mg spot-on solution for medium dogs

---

### **Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Perros

---

### **Vía de administración:**

Unción dorsal puntual

---

## Product details

### **Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
100.00 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:**

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

---

**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](#)

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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Alfamed

---

**Marketing authorisation date:**

No se dispone de esta información para este producto.

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Alfamed

---

**Autoridad responsable:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Número de autorización:**

Vm 17902/4022

---

**Fecha del cambio de estado de la autorización:**

15/09/2022

---

**Estado miembro de referencia:**

Hungría

---

**Número de procedimiento:**

HU/V/0138/001-006

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica Rumania; Rumanía

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

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038580>