

FIPRALONE 268 mg Spot-on solution for large dogs

Autorizado

- Fipronil

Product identification

Nombre del medicamento:

FIPRALONE 268 mg Spot-on solution for large dogs

FIPRALONE 268 mg soluție spot-on pentru câini de talie mare

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](#)

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:

Rumania; Rumanía

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:

14/01/2013

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Alfamed

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

180012

Fecha del cambio de estado de la autorización:

22/06/2020

Estado miembro de referencia:

Hungría

Número de procedimiento:

HU/V/0138/001-006

Estados miembros afectados:

Bélgica Rumania; Rumanía

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

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/600000038581>