

Fiprex Duo L 268 mg + 241.2 mg spot-on solution for dogs

Autorizado

- (S)-Methoprene
- Fipronil

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Fiprex Duo L 268 mg + 241.2 mg spot-on solution for dogs

FIPREX DUO L 268 mg + 241,2 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за кучета

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Unción dorsal puntual

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

241.20 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Disponible únicamente en [English](#)

268.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

Tiempo de espera por vía de administración:**Unción dorsal puntual:**

-

Perros

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

QP53AX65

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Bulgaria

Disponible en:

Bulgaria

Descripción del formato:

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:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Fecha de autorización de comercialización:

5/01/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-2956

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/01/2020

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0450/003

Estados miembros afectados:

Bulgaria Grecia Hungría Italia Lituania Polonia Portugal Rumania; Rumanía
España

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Package Leaflet and Labelling

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

Combined File of all Documents

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

ie-puar-mr-iev0450003-fiprex-duo-l-268-mg--2412-mg-spot-on-solution-for--en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046348>