

Fleanil 134 mg Spot-On Solution for Medium Dogs

No
autorizado

- Fipronil

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Fleanil 134 mg Spot-On Solution for Medium Dogs

FLEANIL 134 mg soluție spot-o pentru câini de talie medie

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Uso tópico

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

134.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

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:

Anulado

Autorizado 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](#)
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:

Norbrook Laboratories Limited

Fecha de autorización de comercialización:

10/06/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

130092

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/07/2018

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0305/002

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.

Combined File of all Documents

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