

FLEVOX 134 mg SOLUCION PARA UNCIÓN DORSAL PUNTUAL PARA PERROS MEDIANOS

Autorizado

- Fipronil

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

FLEVOX 134 mg SOLUCION PARA UNCIÓN DORSAL PUNTUAL PARA PERROS MEDIANOS

Flevox 134 mg spot-on solution for medium dogs

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Ucción dorsal puntual

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

134.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

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:

Autorizado

Autorizado en:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Caja con 50 blísteres de 1 pipeta de 1,34 ml

Caja con 36 blísteres de 1 pipeta de 1,34 ml

Caja con 30 blísteres de 1 pipeta de 1,34 ml

Caja con 6 blísteres de 1 pipeta de 1,34 ml

Caja con 3 blísteres de 1 pipeta de 1,34 ml

Caja con 1 blister de 1 pipeta de 1,34 ml

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:

Vetoquinol Especialidades Veterinarias S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

3/06/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

2306 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

3/06/2011

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0355/003

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Estonia Finlandia Francia Alemania Grecia
Hungría Italia Letonia Lituania Luxemburgo Malta Polonia Portugal
Rumania; Rumanía Eslovaquia

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

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 17/03/2023

[Descargar](#)

Prospecto

Etiquetado