

ALFAMED FIPRONIL 134 MG SPOT ON SOLUTION FOR MEDIUM DOGS

Autorizado

- Fipronil

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

ALFAMED FIPRONIL 134 MG SPOT ON SOLUTION FOR MEDIUM DOGS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Uso cutáneo

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

QP53AX15

Disponibile unicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Autorizado

Italia

[illegible]

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:

Alfamed

Fecha de autorización de comercialización:

21/09/2010

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Alfamed

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

104068

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/09/2010

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0380/002

Estados miembros afectados:

Italia Países Bajos

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

Combined File of all Documents

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