

File downloaded on 2026-06-27

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000028236>

FIPROMEDIC 2.5 MG/ML CUTANEOUS SPRAY, SOLUTION FOR CATS AND DOGS

Autorizado

- Fipronil

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

FIPROMEDIC 2.5 MG/ML CUTANEOUS SPRAY, SOLUTION FOR CATS AND DOGS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
2.50 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para pulverización cutánea

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:

Países Bajos

Disponible en:

Países Bajos

Descripción del formato:

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:

Alfamed

Fecha de autorización de comercialización:

26/11/2008

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Alfamed

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 101946

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/11/2008

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0378/001

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.