

FIPROKIL CLEMENT THEKAN 134 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR CHIENS MOYENS

Autorisé

- Fipronil

Identification du produit

Dénomination du médicament:

FIPROKIL CLEMENT THEKAN 134 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR CHIENS MOYENS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
134.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Forme pharmaceutique:

Solution pour spot-on

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP53AX15

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 1 pipette de 1,34 mL

Boîte de 150 plaquettes thermoformées de 1 pipette de 1,34 mL

Boîte de 90 plaquettes thermoformées de 1 pipette de 1,34 mL

Boîte de 60 plaquettes thermoformées de 1 pipette de 1,34 mL

Boîte de 30 plaquettes thermoformées de 1 pipette de 1,34 mL

Boîte de 24 plaquettes thermoformées de 1 pipette de 1,34 mL

Boîte de 12 plaquettes thermoformées de 1 pipette de 1,34 mL

Boîte de 8 plaquettes thermoformées de 1 pipette de 1,34 mL

Boîte de 6 plaquettes thermoformées de 1 pipette de 1,34 mL

Boîte de 4 plaquettes thermoformées de 1 pipette de 1,34 mL

Boîte de 3 plaquettes thermoformées de 1 pipette de 1,34 mL

Boîte de 2 plaquettes thermoformées de 1 pipette de 1,34 mL

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 1 pipette de 1,34 mL

Boîte de 150 pipettes de 1,34 mL

Boîte de 90 pipettes de 1,34 mL

Boîte de 60 pipettes de 1,34 mL

Boîte de 30 pipettes de 1,34 mL

Boîte de 24 pipettes de 1,34 mL

Boîte de 12 pipettes de 1,34 mL

Boîte de 8 pipettes de 1,34 mL

Boîte de 6 pipettes de 1,34 mL

Boîte de 4 pipettes de 1,34 mL

Boîte de 3 pipettes de 1,34 mL

Boîte de 2 pipettes de 1,34 mL

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Alfamed

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

11/10/2010

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Alfamed

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/8065682 9/2010

Date de modification du statut de l'autorisation:

9/10/2015

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage