

# ΣΚΟΡΒΕΤ ΦΟΡΤΕ 3Α ΚΥΧΕΤΑ

Autorisé

- Fipronil
- (S)-Methoprene
- Fipronil
- (S)-Methoprene
- Fipronil
- (S)-Methoprene
- Fipronil
- (S)-Methoprene

## Product identification

### Dénomination du médicament:

ΣΚΟΡΒΕΤ ΦΟΡΤΕ 3Α ΚΥΧΕΤΑ

---

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Chien

Chien

Chien

Chien

---

**Voie d'administration:**

Spot-on

Spot-on

Spot-on

Spot-on

---

## Product details

**Substance active / Dosage:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

402.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponible uniquement en [Anglais](#)

361.80 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponible uniquement en [Anglais](#)

268.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponible uniquement en [Anglais](#)

241.20 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponible uniquement en [Anglais](#)

134.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponible uniquement en [Anglais](#)

120.60 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponible uniquement en [Anglais](#)

67.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponible uniquement en [Anglais](#)

60.30 milligram(s) / 1.00 Pipette

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution pour spot-on

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Spot-on:**

- Chien

**Spot-on:**

- Chien

**Spot-on:**

- Chien

**Spot-on:**  
• Chien

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**  
QP53AX65

---

**Statut juridique de la production:**  
Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**  
Valide

---

**Authorised in:**  
Bulgarie

---

**Description de l'emballage:**  
Disponible uniquement en [Bulgarian](#)  
Disponible uniquement en [Bulgarian](#)  
Disponible uniquement en [Bulgarian](#)  
Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**  
Marketing Authorisation

---

**Base juridique de l'autorisation du produit:**  
Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**  
Biovet AD

---

**Marketing authorisation date:**  
14/06/2015

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**  
Biovet J.S.C.

---

**Autorité responsable:**

Bulgarian Agency For Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

0022-2236

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

6/04/2023

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091758>