

Fipnil 402 mg Spot-on Solution for extra large dogs

Nem
engedélyezett

- Fipronil

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Fipnil 402 mg Spot-on Solution for extra large dogs
Controline 402 mg Roztwór do nakrapiania

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kutya

Alkalmazás módja:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
402.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Gyógyszerforma:

Rácsepegtető oldat

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Topical use:

-

kutya

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:QP53AX15

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:Surrendered

Engedélyezett:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:Csak itt érhető el [English](#)Csak itt érhető el [English](#)Csak itt érhető el [English](#)Csak itt érhető el [English](#)Csak itt érhető el [English](#)Csak itt érhető el [English](#)Csak itt érhető el [English](#)Csak itt érhető el [English](#)Csak itt érhető el [English](#)Csak itt érhető el [English](#)Csak itt érhető el [English](#)Csak itt érhető el [English](#)Csak itt érhető el [English](#)Csak itt érhető el [English](#)Csak itt érhető el [English](#)Csak itt érhető el [English](#)Csak itt érhető el [English](#)Csak itt érhető el [English](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

30/01/2013

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd

Felelős hatóság:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Engedély száma:

2205

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

27/09/2023

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

IE/V/0280/004

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051579>