

File downloaded on 2026-04-15

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000040549>

# FIPROKIL CLEMENT THEKAN 268 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR GRANDS CHIENS

Autorizzato

- Fipronil

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

FIPROKIL CLEMENT THEKAN 268 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR GRANDS CHIENS

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Cane

### **Via di somministrazione:**

Uso cutaneo

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
268.00 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione per spot-on

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**  
QP53AX15

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Francia

---

**Disponibile in:**

Francia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

---

## Ulteriori informazioni

### **Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

### **Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione basata sul consenso informato (Articolo 13c della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

### **Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Alfamed

---

### **Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

11/10/2010

---

### **Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Alfamed

---

### **Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Numero di autorizzazione:**

FR/V/2014002 3/2010

---

### **Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

9/10/2015

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.