

File downloaded on 2026-06-16

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000040550>

# FIPROKIL CLEMENT THEKAN 402 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR TRES GRANDS CHIENS

Autorizzato

- Fipronil

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

FIPROKIL CLEMENT THEKAN 402 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR TRES 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](#)  
402.00 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

---

**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/3551335 7/2010

---

**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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

## Package Leaflet and Labelling

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