

Fleanil Duo 402 mg / 361.8 mg Spot-on Solution for Very Large Dogs

Autorizzato

- Fipronil
- (S)-Methoprene

Product identification

Denominazione del medicinale:

Norbrook Fipronil and (S)-Methoprene 402 mg / 361.8 mg spot-on solution for very large dogs

Fleanil Duo 402 mg / 361.8 mg Spot-on Solution for Very Large Dogs

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Disponibile solo in [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

402.00 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

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

Forma farmaceutica:

Soluzione per spot-on

Withdrawal period by route of administration:

Topical use:

. Cane

- pelle. no withdrawal period
N/A

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

QP53AX65

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Norbrook Laboratories Limited

Marketing authorisation date:

24/04/2017

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Autorità responsabile:

VMD

Numero di autorizzazione:

VM 02000/4416

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/04/2017

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0366/005

Stati membri interessati:

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049142>