

Fipnil 402 mg Spot-on Solution for extra large dogs

Autorizzato

- Fipronil

Product identification

Denominazione del medicinale:

Fipnil 402 mg Spot-on Solution for extra large dogs

FIPNIL 402 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR CHIENS DE TRES GRANDE TAILLE

Principio attivo:

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

Forma farmaceutica:

Soluzione per spot-on

Withdrawal period by route of administration:

Topical use:

- Cane

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

QP53AX15

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

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 ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

22/03/2012

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autorità responsabile:

National Veterinary Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

FR/V/4986730 7/2012

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

22/12/2021

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0280/004

Stati membri interessati:

Francia Ungheria Italia Malta Polonia Romania Spagna

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/600000051555>