

FiprocLEAR Combo 268 mg / 241.2 mg spot-on solution for large dogs

Autorizzato

- Fipronil
- (S)-Methoprene

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

FiprocLEAR Combo 268 mg / 241.2 mg spot-on solution for large dogs

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Spot-on

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

268.00 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

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

Forma farmaceutica:

Soluzione per spot-on

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

QP53AX65

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Irlanda

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](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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 (Ireland) Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

13/04/2017

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA22664/137/003

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/04/2017

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0365/004

Stati membri interessati:

Belgio Italia Paesi Bassi

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.