

ANTIPOUX MD

Autorizzato

- Fipronil

Product identification

Denominazione del medicinale:

ANTIPOUX MD

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Spot-on

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per spot-on

Withdrawal period by route of administration:

Spot-on:

-

Cane

-

Gatto

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

QP53AX15

Status giuridico della fornitura:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in English

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Vanelli S.R.L.

Marketing authorisation date:

15/07/2015

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Vanelli S.R.L.

Autorità responsabile:

Numero di autorizzazione:

200105

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/02/2025

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006346>