

# FIPRALONE 134 mg spot-on solution for medium dogs

Igaliotas

- Fipronil

## Product identification

**Vaisto pavadinimas:**

Vetflea 134 mg Spot-on Solution for Medium Dogs  
FIPRALONE 134 mg spot-on solution for medium dogs

---

**Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [English](#)

---

**Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Šuo

---

**Naudojimo būdas:**

Užlašinti

---

## Product details

**Veiklioji medžiaga / Stiprumas:**

Pateikiama tik [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Vaisto forma:**

Užlašinamasis tirpalas

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Užlašinti:**

• Šuo

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos****(ATCvet) kodas:**

QP53AX15

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Authorised in:**

Pateikiama tik [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [English](#)

---

**Registruotojas:**

Alfamed

---

**Marketing authorisation date:**

20/08/2012

---

**Serijos išleidimo gamybos vietas:**

Alfamed

---

**Atsakinga institucija:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Registracijos pažymėjimo numeris:**

Vm 17902/4022

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

15/09/2022

---

**Referencinė valstybė narė:**

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedūros numeris:**

HU/V/0138/001-006

---

**Susijusios valstybės narės:**

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038580>