

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

Awtorizzat

- Fipronil
- (S)-Methoprene

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

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

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu lokalizzat

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

402.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

361.80 milligram(s) / 1.00 Pipette

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni għall-użu lokalizzat

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP53AX65

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franċiż](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franċiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Norbrook Laboratories Limited

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

24/04/2017

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Awtorità responsabbli:

The Veterinary Medicines Directorate

Numru tal-awtorizzazzjoni:

Vm 02000/4416

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

23/01/2024

Stat Membru ta' referenza:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#)

[Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Numru tal-proċedura:

IE/V/0366/005

Stati Membri Kkonċernati:

Disponibbli biss fi [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

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

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f' 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b'lingwa oħra hawn taħt.