

Fipnil 134 mg Spot-on Solution for medium dogs

Ikke
autorisert

- Fipronil

Product identification

Legemidlets navn:

Fipnil 134 mg Spot-on Solution for medium dogs
Controline 134 mg Roztwór do nakrapiania

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hund

Administrering:

Tilgjengelig bare i [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
134.00 milligram / 1.00 Pipette

Legemiddelform:

Påflekkingsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Topical use:

- hund
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP53AX15

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Authorised in:

PL

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

30/01/2013

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ansvarlig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkjenningsnummer:

2203

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

27/09/2023

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0280/002

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051134>