

Fipnil 402 mg Spot-on Solution for extra large dogs

Autorisert

- Fipronil

Product identification

Legemidlets navn:

Fipnil 402 mg Spot-on Solution for extra large dogs

FIPNIL 402 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR CHIENS DE TRES GRANDE TAILLE

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hund

Administrering:

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

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

402.00 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:

Gyldig

Authorised in:

FR

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:

22/03/2012

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ansvarlig myndighet:

National Veterinary Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

FR/V/4986730 7/2012

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

22/12/2021

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0280/004

Gjeldende medlemsstater:

FR HU IT MT PL RO ES

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051555>