

File downloaded on 2026-06-27

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000040550>

# FIPROKIL CLEMENT THEKAN 402 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR TRES GRANDS CHIENS

Autorisert

- Fipronil

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

FIPROKIL CLEMENT THEKAN 402 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR TRES GRANDS CHIENS

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

**Målarter:**

hund

**Administrasjonsvei:**

Bruk på hud

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
402.00 milligram / 1.00 Pipette

**Legemiddelform:**

Påflekkingsvæske, oppløsning

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QP53AX15

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

FR

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søknad med samtykke (Artikkel 13c i Direktiv No 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Alfamed

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

11/10/2010

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Alfamed

---

**Ansvarlig myndighet:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

FR/V/3551335 7/2010

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

9/10/2015

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet and Labelling

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