

# ALFAMED FIPRONIL 268 MG SPOT-ON SOLUTION FOR LARGE DOGS

Autorisert

- Fipronil

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

ALFAMED FIPRONIL 268 MG SPOT-ON SOLUTION FOR LARGE DOGS

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

hund

---

**Administrasjonsvei:**

Bruk på hud

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
268.00 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:**

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

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

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Alfamed

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

16/04/2009

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Alfamed

---

**Ansvarlig myndighet:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Godkjenningsnummer:**

Vm 17902/3018

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

27/03/2020

---

**Referanse medlemsstat:**

FR

---

**Prosedyrenummer:**

FR/V/0380/003

---

**Gjeldende medlemsstater:**

IT NL

---

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

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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