

Fipron 50,00 mg Roztwór do nakrapiania

Dopuszczony

- Fipronil
- Fipronil

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Fipron 50,00 mg Roztwór do nakrapiania

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie na skórę

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
50.00 gram(s) / 0.50 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
50.00 gram(s) / 0.50 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do nakrapiania

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP53AX15

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Tuba z PE z zamknięciem z PE w torebce PET/Aluminium/PE. Pudełko tekturowe zawiera 1 tubę jednodawkową (0,5 ml).

Tuba z PE z zamknięciem z PE w torebce PET/Aluminium/PE. Pudełko tekturowe zawiera 3 tuby jednodawkowe (0,5 ml).

Tuba z PE z zamknięciem z PE w torebce PET/Aluminium/PE. Pudełko tekturowe zawiera 25 tub jednodawkowych (0,5 ml).

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki
islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Grabikowski-Grabikowska Przedsiębiorstwo Produkcyjno-Handlowo-Uslugowe Inex Sp. j.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

18/05/2017

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Bioveta a.s.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

2663

Data zmiany statusu pozwolenia:

18/05/2017

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ulotka dla pacjenta

oznakowanie opakowań