

# Biopronil spot-on 67 mg/0,67 ml Roztwór do nakrapiania dla psów

Dopuszczony

- Fipronil

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Biopronil spot-on 67 mg/0,67 ml Roztwór do nakrapiania dla psów

---

### **Substancja czynna:**

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:**

Przez nakrapianie

---

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
67.00 milligram(s) / 0.67 millilitre(s)

---

**Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do nakrapiania

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:****Przez nakrapianie:**

- 

**Dog**

- All relevant tissues. no withdrawal period

The withdrawal period does not apply.

---

**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

---

**Dostępne w:**

Poland

---

**Opis opakowania:**

Pipetka 0,67 ml wykonana z polietylenu. Produkt pakowany po 3 sztuki do pudełek tekturowych.

Pipetka 0,67 ml wykonana z polietylenu. Pudełko tekturowe zawierające 1 pipetkę.

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

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:**

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

7/12/2022

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Drwalewskie Zakłady Przemysłu Bioweterynaryjnego S.A.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numer pozwolenia:**

3214

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

7/12/2022

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ulotka dla pacjenta

oznakowanie opakowań