

File downloaded on 2026-05-12

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pl/600000107821>

# Biopronil spot-on 268 mg/2,68 ml roztwór do nakrapiania dla psów

Dopuszczony

- Fipronil

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Biopronil spot-on 268 mg/2,68 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](#)  
268.00 milligram(s) / 2.68 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](#)

---

**Opis opakowania:**

Pipetka 2,68 ml wykonana z polietylenu. Produkt pakowany po 3 sztuki do pudełek tekturowych.

Pipetka 2,68 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:**

3216

---

**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