

File downloaded on 2025-11-26

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000030436>

# FIPROVET DUO 134 MG/40 MG SPOT-ON SOLUTION FOR MEDIUM DOGS

Dopuszczony

- Fipronil
- Pyriproxyfen

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

FIPROVET DUO 134 MG/40 MG SPOT-ON SOLUTION FOR MEDIUM DOGS  
ECTOLINE DUO-CANI -SPOT ON

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)  
Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)  
[Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#)  
[Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Podanie na skórę

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)  
134.00 milligram(s) / 1.00 Pipetka

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)  
40.20 milligram(s) / 1.00 Pipetka

---

### Postać farmaceutyczna:

Roztwór do nakrapiania

---

### Okres karencji w zależności od drogi podania:

#### Podanie na skórę:

- 

**Dog**

---

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP53AX65

---

### Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

### Status pozwolenia:

Valid

---

### Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Dostępne wyłącznie w [French](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnień:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Alfamed

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

26/07/2018

---

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

Virbac

---

**Organ odpowiedzialny:**

Ministry Of Health

---

**Numer pozwolenia:**

104826

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

26/07/2018

---

**Referencyjne państwo członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Numer procedury:**

FR/V/0404/002

---

**Zainteresowane państwa członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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