

DIPTRON PLUS 67 mg/600 mg solução para unção punctiforme para cães pequenos

Autorizado

- Fipronil
- Permethrin (40:60)

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

DIPTRON PLUS 67 mg/600 mg solução para unção punctiforme para cães pequenos

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso cutâneo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
67.10 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Disponível apenas em inglês
599.50 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AC54

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Quimica De Munguia S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

18/07/2025

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Quimica De Munguia S.A.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

1734/02/25DFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

18/05/2026

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0447/002

Estados-Membros envolvidos:

Portugal

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 18/05/2026

[Descarregar](#)