

FIPON DUO XL 402 mg + 361,8 mg, solução para unção punctiforme para cães muito grandes

Autorizado

- (S)-Methoprene
- Fipronil

Product identification

Nome do medicamento:

Fiprex Duo XL 402 mg + 361.8 mg spot-on solution for dogs

FIPON DUO XL 402 mg + 361,8 mg, solução para unção punctiforme para cães muito grandes

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Unção punctiforme

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
361.80 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Disponível apenas em [English](#)
402.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Withdrawal period by route of administration:**Unção punctiforme:**

- Dog
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QP53AX65

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Portugal

Available in:

Portugal

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Vet-Agro Multi-Trade Company Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

2/01/2020

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Vet-Agro Sp. z o.o.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

1327/05/20DFVPT

Data de alteração do estado de autorização:

7/04/2022

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0450/004

Estados-Membros envolvidos:

Bulgária Grécia Hungria Itália Lituânia Polónia Portugal Roménia Espanha

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046362>