

# FIPROMAX 0,25 g/100 ml külsőleges oldatos spray kutyák és macskák részére A.U.V.

Autorizado

- Fipronil

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

FIPROMAX 0,25 g/100 ml külsőleges oldatos spray kutyák és macskák részére A.U.V.

### **Substância ativa:**

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](#)

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](#)  
2.50 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Solução para pulverização cutânea

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP53AX15

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Hungria

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [húngaro](#)  
Disponível apenas em [húngaro](#)  
Disponível apenas em [húngaro](#)

---

## 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](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

Fortevit Kft.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

13/09/2017

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Primavet Produkt Kft.

---

**Autoridade responsável:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Número da autorização:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

13/09/2017

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

## Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.