

# Fiproxile 26.8 mg/240 mg Spot-on Solution for Very Small Dogs

Autorizado

- Fipronil
- Permethrin

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

PERFIKAN 26.8 MG/240 MG SPOT-ON SOLUTION FOR VERY SMALL DOGS

Fiproxile 26.8 mg/240 mg Spot-on Solution for Very Small Dogs

### 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](#)

26.84 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Disponível apenas em [inglês](#)

239.80 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

---

**Forma farmacêutica:**

Solução para unção punctiforme

---

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

QP53AC54

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

**Descrição da embalagem:**

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

---

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

Alfamed

---

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

3/07/2014

---

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

Alfamed

---

**Autoridade responsável:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Número da autorização:**

Vm 17902/3022

---

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

8/07/2020

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0373/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Itália Países Baixos Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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