

FIPRODOG BIOCANINA 268 mg soluție spot on pentru câini de talie mare

Autorizat

- Fipronil

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

FIPRODOG BIOCANINA 268 mg soluție spot on pentru câini de talie mare

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Câine

Calea de administrare:

Administrare cutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
268.00 miligram(e) / 2.68 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție spot-on

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP53AX15

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Disponibil în:

România

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză
Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Domes Pharma

Data autorizației de comercializare:

3/07/2011

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

220045

Data modificării statusului autorizației:

10/06/2025

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

DE/V/0138/004

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

România

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Română (PDF)

Publicat la: 18/06/2025

Descarcă

2401308-paren-20220124.pdf