

File downloaded on 2026-06-27

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000992215>

# FIPRONIL PERMETHRIN VIRBAC 26.8 MG/240 MG SPOT-ON SOLUTION FOR VERY SMALL DOGS

Autorizat

- Fipronil
- Permethrin

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

FIPRONIL PERMETHRIN VIRBAC 26.8 MG/240 MG SPOT-ON SOLUTION FOR VERY SMALL DOGS

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Câine

### Calea de administrare:

Administrare cutanată

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

26.84 miligram(e) / 1.00 Pipetă

Disponibile numai în [Engleză](#)  
239.80 miligram(e) / 1.00 Pipetă

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție spot-on

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QP53AC54

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

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

---

**Descrierea ambalajului:**

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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Alfamed

---

**Data autorizației de comercializare:**

1/05/2024

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Alfamed

---

**Autoritatea responsabilă:**

Ministry Of Health

---

**Numărul autorizației:**

105764

---

**Data modificării statusului autorizației:**

1/05/2024

---

**Statul membru de referință:**

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

---

**Numărul procedurii:**

FR/V/0472/001

---

**State membre interesate:**

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](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Informed consent reference:**

600000045496

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

eu-puar-frv0472001-mr-rpe816-en.pdf