

Fipnil 268 mg Spot-on Solution for large dogs

Ej
godkänd

- Fipronil

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Fipnil 268 mg Spot-on Solution for large dogs

Controline 268 mg Roztwór do nakrapiania

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Finns tillgänglig endast på [spanska](#) [grekiska](#) [engelska](#) [portugisiska](#)

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

268.00 milligram(s) / 1.00 Pipett

Läkemedelsform:

Spot-on, lösning

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP53AX15

Receptstatus:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Polen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Godkännandedatum:

30/01/2013

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd

Ansvarig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkännandenummer:

2204

Datum för ändring av godkännandestatus:

27/09/2023

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0280/003

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.