

Fipnil 402 mg Spot-on Solution for extra large dogs

Auktoriserad

- Fipronil

Product identification

Läkemedlets namn:

Fipnil 402 mg Spot-on Solution for extra large dogs
Fipnil 402 mg Spot-on Solution for extra large dogs

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Finns tillgänglig endast på [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
402.00 milligram(s) / 1.00 Pipett

Läkemedelsform:

Spot-on, lösning

Withdrawal period by route of administration:

Topical use:

- Hund

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP53AX15

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Irland

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

3/02/2012

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ansvarig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkännandenummer:

VPA10987/095/004

Datum för ändring av godkännandestatus:

3/02/2012

Referensmedlemsstat:

Irland

Förfarandenummer:

IE/V/0280/004

Berörda medlemsstater:

Frankrike Ungern Italien Malta Polen Rumänien Spanien

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051554>