

SPOT-ON FIPRONIL 50 MG CATS APE

Разрешен

- Fipronil

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

FIPROVIT 50 mg FIPRONILO SOLUCION SPOT-ON PARA GATOS
SPOT-ON FIPRONIL 50 MG CATS APE

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

котка

Начин на приложение:

Прилагане върху кожата

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 Пипета

Фармацевтична форма:

Разтвор за прилагане върху ограничен участък

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане върху кожата:

-

котка

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:QP53AX15

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:Налично само в [French](#)Налично само в [French](#)Налично само в [French](#)Налично само в [French](#)Налично само в [French](#)Налично само в [French](#)Налично само в [French](#)Налично само в [French](#)Налично само в [French](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Beaphar

Дата на разрешение за търговия:

17/11/2022

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Beaphar B.V.

Отговорен орган:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

4117 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

18/11/2022

Референтна държава членка:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Процедурен номер:

FR/V/0322/001

Засегната държава членка:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097072>