

# FIPRONIL PYRIPROXYFEN VIRBAC 50 MG/60 MG SPOT-ON SOLUTION FOR CATS

Разрешен

- Fipronil
- Pyriproxyfen

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

FIPRONIL PYRIPROXYFEN VIRBAC 50 MG/60 MG SPOT-ON SOLUTION FOR CATS

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

котка

### Начин на приложение:

Прилагане върху кожата

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Пипета

Налично само в [Английски](#)  
60.00 milligram(s) / 1.00 Пипета

---

**Фармацевтична форма:**

Разтвор за прилагане върху ограничен участък

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QP53AX65

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Английски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Alfamed

---

**Дата на разрешение за търговия:**

11/01/2024

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Alfamed

---

**Отговорен орган:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Номер на разрешението за търговия:**

FR/V/0166756 5/2023

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

11/01/2024

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**

FR/V/0473/001

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian

---

**Informed consent reference:**

600000030466

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

eu-puar-frv0473001-mr-rpe823-en.pdf