

Broadline Fipronil 74.7 mg, (S)-methoprene 90 mg, eprinomectin 3.6 mg, praziquantel 74.7 mg - Spot-on solution

Autorisiert

- Eprinomectin
- Fipronil
- Praziquantel
- (S)-Methoprene

Product identification

Name des Arzneimittels:

Broadline Fipronil 74.7 mg, (S)-methoprene 90 mg, eprinomectin 3.6 mg, praziquantel 74.7 mg - Spot-on solution

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Katze

Art der Anwendung:

Auftropfen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

Presentation_strength:3.6 mg Index:0

Verfügbar nur in [English](#)

Presentation_strength:74.7 mg Index:1

Verfügbar nur in [English](#)

Presentation_strength:74.7 mg Index:2

Verfügbar nur in [English](#)

Presentation_strength:90 mg Index:3

Darreichungsform:

Lösung zum Auftropfen

Withdrawal period by route of administration:

Auftropfen:

-

Katze

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP54AA54

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumänien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

4/12/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/11/2016

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

Documents

Combined File of all Documents

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 6/03/2024

Herunterladen

ema-puar-broad-fip-v-2700-par-en.pdf

ema-puar-broad-fip-v-2700-var-ii-0013-en.pdf

ema-puar-broad-fip-v-2700-var-ii-0024-en.pdf

ema-puar-broad-fip-v-2700-var-ii-0001-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000193>