

Broadline Fipronil 24.9 mg, (S)-methoprene 30 mg, eprinomectin 1.2 mg, praziquantel 24.9 mg - Spot-on solution

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Broadline Fipronil 24.9 mg, (S)-methoprene 30 mg, eprinomectin 1.2 mg, praziquantel 24.9 mg - Spot-on solution

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Katze

Art der Anwendung:

Auftropfen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

Presentation_strength:1.2 mg Index:0

Verfügbar nur in englisch

Presentation_strength:24.9 mg Index:1

Verfügbar nur in englisch

Presentation_strength:24.9 mg Index:2

Verfügbar nur in englisch

Presentation_strength:30 mg Index:3

Darreichungsform:

Lösung zum Auftropfen

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

QP54AA54

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen 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 , Rumaenien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Zulassungsdatum:

4/12/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

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

Dokumente

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-0024-en.pdf

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

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