

# Norbrook Fipronil 50 mg Spot-On Solution for cats

Autorizado

- Fipronil

## Product identification

**Nombre del medicamento:**

Norbrook Fipronil 50 mg Spot-On Solution for cats  
Norbrook Fipronil 50 mg Spot-On Solution for cats

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Gatos

**Vía de administración:**

Uso tópico

## Product details

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

**Forma farmacéutica:**

Solución para unción dorsal puntual

**Withdrawal period by route of administration:**

**Uso t3pico:**

- **Gatos**
- 

**C3digo Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QP53AX15

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Irlanda

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Marketing authorisation date:**

6/07/2012

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Norbrook Laboratories Limited

Johnsons Veterinary Products Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Autoridad responsable:**

HPRA

---

**Número de autorización:**

VPA22664/096/001

---

**Fecha del cambio de estado de la autorización:**

6/07/2012

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0285/005

---

**Estados miembros afectados:**

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051393>