

DIXIE FIPRONILO 50 mg SOLUCION SPOT-ON PARA GATOS

Autorizado

- Fipronil

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DIXIE FIPRONILO 50 mg SOLUCION SPOT-ON PARA GATOS

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Unción dorsal puntual

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
50.00 Miligramo(s) / 0.50 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QP53AX15

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Caja de cartón con 150 pipetas de 0,5 ml
Caja de cartón con 120 pipetas de 0,5 ml
Caja de cartón con 90 pipetas de 0,5 ml
Caja de cartón con 60 pipetas de 0,5 ml
Caja de cartón con 30 pipetas de 0,5 ml
Caja de cartón con 24 pipetas de 0,5 ml
Caja de cartón con 12 pipetas de 0,5 ml
Caja de cartón con 10 pipetas de 0,5 ml
Caja de cartón con 8 pipetas de 0,5 ml
Caja de cartón con 6 pipetas de 0,5 ml
Caja de cartón con 5 pipetas de 0,5 ml
Caja de cartón con 4 pipetas de 0,5 ml
Caja de cartón con 3 pipetas de 0,5 ml
Caja de cartón con 2 pipetas de 0,5 ml
Caja de cartón con 1 pipeta de 0,5 ml

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Quimica De Munguia S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

27/12/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Quimica De Munguia S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3609 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/12/2017

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0256/001

Estados miembros afectados:

Francia Grecia Italia Polonia Portugal Rumania; Rumanía

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

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 5/06/2025

[Descargar](#)

Prospecto

Español (PDF)

Publicado el: 5/06/2025

[Descargar](#)

Etiquetado

Español (PDF)

Publicado el: 5/06/2025

[Descargar](#)

Combined File of all Documents

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

eu-PUAR-dixie-50-mg-spot-on-solution-for-cats-en.pdf