

FIPRONIL-(S)-METHOPRENE CEVA SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 2- 10 KG AND CATS > 5KG

Autorizado

- Fipronil
- Methoprene

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

FIPRONIL-(S)-METHOPRENE CEVA SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 2-10 KG AND CATS > 5KG

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
120.70 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Disponible únicamente en [English](#)
60.35 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

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

QP53AX65

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Luxemburgo

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Sante Animale

Fecha de autorización de comercialización:

22/06/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva Sante Animale

Klocke Verwaltungs GmbH

Autoridad responsable:

Ministry Of Health And Social Security

Número de autorización:

V 915/15/08/1609

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/06/2016

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0347/002

Estados miembros afectados:

Bélgica Alemania Italia Luxemburgo España

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

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