

FIPRONIL PYRIPROXYFEN ALFAMED 100 MG/120 MG SPOT- ON SOLUTION FOR VERY LARGE CATS

Myönnetty

- Fipronil
- Pyriproxyfen

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

FIPRONIL PYRIPROXYFEN ALFAMED 100 MG/120 MG SPOT-ON SOLUTION FOR VERY LARGE CATS

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Kissa

Antoreitti:

Iholle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Pipetti

Saatavissa vain kielillä [English](#)
120.00 milligram(s) / 1.00 Pipetti

Lääkemuoto:

Paikallisvaleluliuos

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QP53AX65

Reseptistatus:

Ei vaadi eläinlääkemääräystä

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Alfamed

Myyntiluvan myöntämispäivä:

29/04/2024

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Alfamed

Vastaava viranomainen:

Ministry Of Health

Myyntilupanumero:

105766

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

29/04/2024

Viitejäsenvaltio:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Prosessinumero:

FR/V/0470/002

Asianomaiset jäsenvaltiot:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#)
[Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Informed consent reference:

[600000030497](#)

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

eu-puar-frv0470002-mr-rpe822-en.pdf