

FIPROCAT 50 mg Spot-on solution for cats

Heimilað

- Fipronil

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

FIPROCAT 50 mg Spot-on solution for cats

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar á húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
50.00 milligram(s) / 0.50 millilitre(s)

Lyfjaform:

Blettunarlausn

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP53AX15

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í [tékkneska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [rúmenska](#) [slóvenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Domes Pharma

Dagsetning markaðsleyfis:

23/12/2010

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Klocke Verwaltungs GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

401305.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

7/04/2016

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Ferilsnúmer:

DE/V/0138/001

Þátttökulönd (CMS):

Kýpur Frakkland Grikkland Lúxemborg Holland Rúmenía

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

2401305-paren-20220124.pdf