

Parex 50 mg spot-on solution for cats

Ekki heimilað

- Fipronil

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Parex 50 mg spot-on solution for cats

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Köttur

Leið stjórnslu:

Aðeins fánlegt í [spænska](#) [gríska](#) [enska](#) [Portuguese](#)

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 Pípetta

Lyfjaform:

Blettunarlausn

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

QP53AX15

Lögformleg staða:

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

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Írland

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:

Cf Pharma Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

25/11/2013

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Klocke Verwaltungs GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10515/001/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/11/2023

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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