

Broadline Fipronil 24.9 mg, (S)-methoprene 30 mg, eprinomectin 1.2 mg, praziquantel 24.9 mg - Spot-on solution

Autorizzato

- Eprinomectin
- Fipronil
- Praziquantel
- (S)-Methoprene

Product identification

Denominazione del medicinale:

Broadline Fipronil 24.9 mg, (S)-methoprene 30 mg, eprinomectin 1.2 mg, praziquantel 24.9 mg - Spot-on solution

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Gatto

Via di somministrazione:

Spot-on

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

Presentation_strength:1.2 mg Index:0

Disponibile solo in [English](#)

Presentation_strength:24.9 mg Index:1

Disponibile solo in [English](#)

Presentation_strength:24.9 mg Index:2

Disponibile solo in [English](#)

Presentation_strength:30 mg Index:3

Forma farmaceutica:

Soluzione per spot-on

Withdrawal period by route of administration:

Spot-on:

- **Gatto**
-

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP54AA54

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di associazione fissa (Articolo 13b della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

4/12/2013

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/12/2013

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Published on: 6/03/2024

Scaricamento

ema-puar-broad-fip-v-2700-par-en.pdf

ema-puar-broad-fip-v-2700-var-ii-0024-en.pdf

ema-puar-broad-fip-v-2700-var-ii-0001-en.pdf

ema-puar-broad-fip-v-2700-var-ii-0013-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000194>