

# Fipnil 50 mg Spot-on solution for Cats

Autorizzato

- Fipronil

## Product identification

**Denominazione del medicinale:**

Fipnil 50 mg Spot-on solution for Cats  
LIFRONIL 50 mg SOLUCION SPOT-ON PARA GATOS

**Principio attivo:**

Disponibile solo in [English](#)

**Specie di destinazione:**

Gatto

**Via di somministrazione:**

Disponibile solo in [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

## Product details

**Principio attivo / Dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
50.00 milligrammo(i) / 1.00 PIPETTA

**Forma farmaceutica:**

Soluzione per spot-on

**Withdrawal period by route of administration:**

**Topical use:**

- **Gatto**

---

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

QP53AX15

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Spagna

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

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 ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Marketing authorisation date:**

26/07/2012

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autorità responsabile:**

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numero di autorizzazione:**

2564 ESP

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

25/04/2018

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0280/005

---

**Stati membri interessati:**

Francia Ungheria Italia Malta Polonia Romania Spagna

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051201>