

Fipnil 50 mg Spot-on solution for Cats

Autorizzato

- Fipronil

Product identification

Denominazione del medicinale:

Fipnil 50 mg Spot-on solution for Cats
FIPROKILL 50 mg soluție spot-on pentru pisici

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Gatto

Via di somministrazione:

Spot-on

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:

Spot-on:

-

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:Romania

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:

21/03/2012

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

170232

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

19/06/2020

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051209>