

Norbrook Fipronil 50 mg Spot-On Solution for cats

Autorizzato

- Fipronil

Product identification

Denominazione del medicinale:

Norbrook Fipronil 50 mg Spot-On Solution for cats
Norbrook Fipronil 50 mg Spot-On Solution for cats

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 soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Irlanda

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](#)

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:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

6/07/2012

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Norbrook Laboratories Limited
Johnsons Veterinary Products Limited
Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Autorità responsabile:

HPRA

Numero di autorizzazione:

VPA22664/096/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

6/07/2012

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0285/005

Stati membri interessati:

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

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/600000051393>