

# Johnsons Fipronil 50 mg Spot-On Solution for Cats

Autorizzato

- Fipronil

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Johnsons Fipronil 50 mg Spot-On Solution for Cats

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Gatto

---

**Via di somministrazione:**

Spot-on

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

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

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione per spot-on

---

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

QP53AX15

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

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

---

**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](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

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 Limited

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

6/07/2012

---

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

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

---

**Autorità responsabile:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numero di autorizzazione:**

Vm 02000/4329

---

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

22/12/2023

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0285/005

---

**Stati membri interessati:**

Austria Bulgaria Estonia Ungheria Italia Lettonia Lituania Paesi Bassi  
Portogallo Romania Spagna

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

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato di tutti i documenti

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