

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

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.