

Parex 50 mg spot-on solution for cats

Non
autorizzato

- Fipronil

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Parex 50 mg spot-on solution for cats

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Gatto

Via di somministrazione:

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

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:

Rinunciato

Autorizzato 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](#)

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:

Cf Pharma Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

25/11/2013

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Klocke Verwaltungs GmbH

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA10515/001/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/11/2023

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.