

Fipnil 50 mg Spot-on solution for Cats

Geautoriseerd

- Fipronil

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Fipnil 50 mg Spot-on solution for Cats

Fipnil 50 mg rácsepegtető oldat macskáknak A.U.V.

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Kat

Toedieningsweg:

Alleen beschikbaar in [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Pipet

Farmaceutische vorm:

Spot-on oplossing

Withdrawal period by route of administration:

- **Kat**

□
□

QP53AX15

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Valid

Hongarije

Alleen beschikbaar in English

Alleen beschikbaar in English

Alleen beschikbaar in English

Alleen beschikbaar in English

Alleen beschikbaar in English

Alleen beschikbaar in English

Alleen beschikbaar in English

Alleen beschikbaar in English

Alleen beschikbaar in English

Alleen beschikbaar in English

Alleen beschikbaar in English

Alleen beschikbaar in English

Alleen beschikbaar in English

Alleen beschikbaar in English

Alleen beschikbaar in English

Alleen beschikbaar in English

Alleen beschikbaar in English

Alleen beschikbaar in English

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

26/03/2012

Productielocaties partijvrijgifte:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Verantwoordelijke instantie:

National Food Chain Safety Office

Toelatingsnummer:

3113/X/12 NÉBIH ÁTI

Wijzigingsdatum status toelating:

26/03/2012

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0280/005

Betrokken lidstaten:

Frankrijk Hongarije Italië Malta Polen Roemenië Spanje

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051204>