

Fipnil 50 mg Spot-on solution for Cats

Niet
gemachtigd

- Fipronil

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Fipnil 50 mg Spot-on solution for Cats
Controline 50 mg Roztwór do nakrapiania

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:

Topical use:

-

Kat

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

□
□

QP53AX15

Afleverstatus:

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

Status toelating:

Surrendered

Authorised in:

Polen

Package description:

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:

30/01/2013

Productielocaties partijvrijgifte:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Toelatingsnummer:

2201

Wijzigingsdatum status toelating:

27/09/2023

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0280/005

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie 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.

Etikettering

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

Bijsluiter

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/600000051166>