

Johnsons Fipronil 50 mg Spot-On Solution for Cats

Toegelaten

- Fipronil

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Norbrook Fipronil 50 mg Spot-On Solution for cats

Johnsons Fipronil 50 mg Spot-On Solution for Cats

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kat

Toedieningsweg:

Toediening als spot-on

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Pipet

Farmaceutische vorm:

Spot-on oplossing

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP53AX15

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Norbrook Laboratories Limited

Handelsvergunningsdatum:

6/07/2012

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Johnsons Veterinary Products Limited

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Verantwoordelijke instantie:

The Veterinary Medicines Directorate

Vergunningsnummer:

VM 02000/4329

Datum toelatingswijziging:

22/12/2023

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0285/005

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk Bulgarije Estland Hongarije Italië Letland Litouwen Nederland

Portugal Roemenië Spanje

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Combined File of all Documents

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