

Fipnil 50 mg Spot-on solution for Cats

Autorizado

- Fipronil

Product identification

Nome do medicamento:

Fipnil 50 mg Spot-on solution for Cats

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso tópico

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Withdrawal period by route of administration:

Uso tópico:

- Cat

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QP53AX15

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Hungria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

26/03/2012

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoridade responsável:

National Food Chain Safety Office

Número da autorização:

3113/X/12 NÉBIH ÁTI

Data de alteração do estado de autorização:

26/03/2012

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0280/005

Estados-Membros envolvidos:

França Hungria Itália Malta Polónia Roménia Espanha

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

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