

# EFFIPRO 50 MG SPOT-ON SOLUTION FOR CATS

Registrováno

- Fipronil

## Identifikace přípravku

**Název léčiva:**

EFFIPRO 50 MG SPOT-ON SOLUTION FOR CATS

---

**Léčivá látka:**

Dostupné pouze v [English](#)

---

**Cílové druhy:**

Kočka

---

**Cesta podání:**

Kožní podání

---

## Údaje o přípravku

**Léčivá látka a síla:**

Dostupné pouze v [English](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

---

**Léková forma:**

Roztok pro nakapání na kůži - spot-on

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QP53AX15

---

**Právní status výdeje:**

Volně prodejný

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Rumunsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Virbac

---

**Datum registrace:**

17/05/2009

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Virbac

---

**Příslušný orgán:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Registrační číslo:**

160229

---

**Datum změny stavu registrace:**

26/05/2024

---

**Referenční členský stát:**

Francie

---

**Číslo procedury:**

FR/V/0376/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko [Belgie](#) [Bulharsko](#) [Kypr](#) [Česko](#) [Dánsko](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

[Finsko](#) [Německo](#) [Řecko](#) [Maďarsko](#) [Irsko](#) [Itálie](#) [Lotyšsko](#) [Litva](#) [Lucembursko](#)

Nizozemsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko  
Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na  
adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.