

EFFITIX 67 MG/600 MG SPOT-ON SOLUTION FOR SMALL DOGS

Zugelassen

- Fipronil
- Permethrin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

EFFITIX 67 MG/600 MG SPOT-ON SOLUTION FOR SMALL DOGS

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

67.10 milligram(s) / 1.00 Pipette

Verfügbar nur in [englisch](#)

599.50 milligram(s) / 1.00 Pipette

Darreichungsform:

Lösung zum Auftropfen

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP53AC54

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

Verfügbar in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Virbac

Zulassungsdatum:

17/09/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Virbac

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

81692/10-08-2020/K-0204902

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/08/2020

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0371/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland
Litauen Luxemburg Niederlande Polen Portugal Rumänien Slowakei
Slowenien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels
--

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

eu-puar-frv0371002-mr-rpe_159-en.pdf