

EFFIPRO 268 mg Lösung zum Auftropfen für große Hunde

Zugelassen

- Fipronil

Produktidentifikation

Arzneimittel:

EFFIPRO 268 mg Lösung zum Auftropfen für große Hunde

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

268.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Darreichungsform:

Lösung zum Auftropfen

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

QP53AX15

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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:

9/03/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Virbac

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

401107.02.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/03/2014

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0377/003

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Zypern Tschechische Republik Dänemark
Estland Finnland Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland
Litauen Luxemburg Niederlande Polen Portugal Rumaenien Slowakei

Slowenien Spanien Schweden

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 26/02/2025

[Herunterladen](#)