

EFFIPRO 2.5 MG/ML CUTANEOUS SPRAY, SOLUTION FOR CATS AND DOGS

Autorisiert

- Fipronil

Product identification

Name des Arzneimittels:

EFFIPRO 2.5 MG/ML CUTANEOUS SPRAY, SOLUTION FOR CATS AND DOGS

EFFIPRO, 2,5 mg/ml nahasprei, lahus kassidele ja koertele

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Hund

Katze

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Spray zur Anwendung auf der Haut, Lösung

Withdrawal period by route of administration:

Anwendung auf der Haut:

-

Hund

-

Katze

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

QP53AX15

Abgaberegelerung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Estland

Available in:

Estland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Virbac

Marketing authorisation date:

5/02/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Virbac

Zuständige Behörde:

State Agency Of Medicines

Zulassungsnummer:

1549

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/02/2009

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0375/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

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

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000984878>