

EFFIPRO 50 MG SPOT-ON SOLUTION FOR CATS

Zugelassen

- Fipronil

Produktidentifikation

Arzneimittel:

EFFIPRO 50 MG SPOT-ON SOLUTION FOR CATS

EFFIPRO 50 MG solution pour SPOT-ON chats

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Katze

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

50.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Darreichungsform:

Lösung zum Auftröpfen

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QP53AX15

Abgaberegelung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Luxemburg

Verfügbar in:

Luxemburg

Packungsbeschreibung:

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:

1/09/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Virbac

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health And Social Security

Zulassungsnummer:

V 859/16/08/1524

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/09/2019

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0376/001

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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