

EFFIPRO 67 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR PETITS CHIENS

Authorised

- Fipronil

Product identification

Medicine name:

EFFIPRO 67 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR PETITS CHIENS
Effipro 100 mg/ml paikallisvaleluliuos pienille koirille

Active substance:

Fipronil

Target species:

Dog

Route of administration:

Cutaneous use

Product details

Active substance and strength:

Fipronil
67.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Pharmaceutical form:

Spot-on solution

Withdrawal period by route of administration:

Cutaneous use:

- Dog

Anatomical therapeutic chemical veterinary (ATCvet) codes:

QP53AX15

Legal status of supply:

Veterinary medicinal product not subject to veterinary prescription

Authorisation status:

Valid

Authorised in:

Finland

Package description:

Boîte de 150 plaquettes thermoformées de 1 pipette de 0,67 mL

Boîte de 90 plaquettes thermoformées de 1 pipette de 0,67 mL

Boîte de 60 plaquettes thermoformées de 1 pipette de 0,67 mL

Boîte de 30 plaquettes thermoformées de 1 pipette de 0,67 mL

Boîte de 24 plaquettes thermoformées de 1 pipette de 0,67 mL

Boîte de 12 plaquettes thermoformées de 1 pipette de 0,67 mL

Boîte de 8 plaquettes thermoformées de 1 pipette de 0,67 mL

Boîte de 6 plaquettes thermoformées de 1 pipette de 0,67 mL

Boîte de 4 plaquettes thermoformées de 1 pipette de 0,67 mL

Boîte de 2 plaquettes thermoformées de 1 pipette de 0,67 mL

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 1 pipette de 0,67 mL

Boîte de 150 pipettes de 0,67 mL

Boîte de 90 pipettes de 0,67 mL

Boîte de 60 pipettes de 0,67 mL

Boîte de 30 pipettes de 0,67 mL

Boîte de 24 pipettes de 0,67 mL

Boîte de 12 pipettes de 0,67 mL

Boîte de 8 pipettes de 0,67 mL

Boîte de 6 pipettes de 0,67 mL

Boîte de 4 pipettes de 0,67 mL

Boîte de 3 pipettes de 0,67 mL

Boîte de 2 pipettes de 0,67 mL

Boîte de 1 pipette de 0,67 mL

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Legal basis of product authorisation:

Hybrid application (Article 13(3) of Directive No 2001/82/EC)

Marketing authorisation holder:

Virbac

Marketing authorisation date:

9/01/2011

Manufacturing sites for batch release:

Virbac

Responsible authority:

Finnish Medicines Agency

Authorisation number:

24802

Date of authorisation status change:

9/01/2011

Reference member state:

France

Procedure number:

FR/V/0377/001

Concerned member states:

Austria Belgium Bulgaria Cyprus Czechia Denmark Estonia Finland
Germany Greece Hungary Ireland Italy Latvia Lithuania Luxembourg
Netherlands Poland Portugal Romania Slovakia Slovenia Spain Sweden
United Kingdom (Northern Ireland)

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

Source URL: [*https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028061*](https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028061)