

EFFIPRO 50 MG SPOT-ON SOLUTION FOR CATS

Autorizado

- Fipronil

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

EFFIPRO 50 MG SPOT-ON SOLUTION FOR CATS

EFFIPRO, 50 mg täpilahus kassidele

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso cutáneo:

-

Gatos

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP53AX15

Condiciones de dispensación:

Disponibile unicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
Portuguese Romanian Slovenian Finnish Swedish Norwegian

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Estonia

Disponible en:

Estonia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en English

Disponibile únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponibile únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponibile únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Fecha de autorización de comercialización:

5/02/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Virbac

Autoridad responsable:

State Agency Of Medicines

Número de autorización:

1548

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/02/2009

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0376/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Chipre República Checa Dinamarca Estonia
Finlandia Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania
Luxemburgo Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia
Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028076>