

EFFIPRO 50 MG SPOT-ON SOLUTION FOR CATS

Autorizado

- Fipronil

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Effipro 50 mg solução para unção punctiforme para gatos
EFFIPRO 50 MG SPOT-ON SOLUTION FOR CATS

Principio activo:

Disponível únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponível únicamente en [English](#)
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

QP53AX15

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

Autorizado

Portugal

Portugal

[illegible]

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

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:

14/04/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Virbac

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

157/01/09DFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/04/2018

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