

EFFIPRO 67 MG SPOT-ON SOLUTION FOR SMALL DOGS

Autorizado

- Fipronil

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

EFFIPRO 67 MG SPOT-ON SOLUTION FOR SMALL DOGS

EFFIPRO 67 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR PETITS CHIENS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

67.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso cutáneo:

-

Perros

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 Icelandic Norwegian

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Luxemburgo

Descripción del formato:

Disponible únicamente en English

Disponibile únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible 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

Disponibile únicamente en English

Disponibile únicamente en English

Disponibile únicamente en English

Disponibile únicamente en English

Disponibile únicamente en English

Disponibile únicamente en English

Disponible 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](#)

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 France

Fecha de autorización de comercialización:

17/03/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Virbac

Autoridad responsable:

Ministry Of Health And Social Security

Número de autorización:

V859/17/06/1534

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/03/2009

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0377/001

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028099>