

# EFFIPRO 134 MG SPOT-ON SOLUTION FOR MEDIUM DOGS

Autorizado

- Fipronil

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

EFFIPRO 134 MG SPOT-ON SOLUTION FOR MEDIUM DOGS

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Perros

**Vía de administración:**

Uso cutáneo

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)

134.00 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

## Finlandia

## Finlandia

Disponibile únicamente en English

Disponibile únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponibile únicamente en English

Disponibile únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponibile 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](#)

---

## 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:**

9/01/2011

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Virbac

---

### **Autoridad responsable:**

Finnish Medicines Agency

---

### **Número de autorización:**

24803

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

9/01/2011

---

### **Estado miembro de referencia:**

Francia

---

### **Número de procedimiento:**

FR/V/0377/002

---

### **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](http://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.

Prospecto

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

Combined File of all Documents

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