

EFFIPRO DUO 67 MG/20 MG SPOT-ON SOLUTION FOR SMALL DOGS

Autorizado

No se dispone de esta información para este producto.

Product identification

Nombre del medicamento:

EFFIPRO DUO 67 MG/20 MG SPOT-ON SOLUTION FOR SMALL DOGS

Effipro duo 67 mg/20 mg

Principio activo:

No se dispone de esta información para este producto.

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Uso cutáneo

Product details

Principio activo y concentración:

No se dispone de esta información para este producto.

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

Withdrawal period by route of administration:

Uso cutáneo:

- Perros

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QP53AX65

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Alemania

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Virbac

Marketing authorisation date:

27/07/2015

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Virbac

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

402178.00.00

Fecha del cambio de estado de la autorización:

25/01/2021

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0402/001

Estados miembros afectados:

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

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030337>