

# EFFIPRO DUO 268 mg/80 mg SOLUCION SPOT-ON PARA PERROS GRANDES

Autorizado

- Fipronil
- Pyriproxyfen

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

EFFIPRO DUO 268 mg/80 mg SOLUCION SPOT-ON PARA PERROS GRANDES

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Perros

**Vía de administración:**

Uso cutáneo

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

268.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Disponible únicamente en [English](#)  
80.40 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

---

**Forma farmacéutica:**

Solución para unción dorsal puntual

---

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

QP53AX65

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

España

---

**Disponible en:**

España

---

**Descripción del formato:**

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:**

19/10/2015

---

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

Virbac

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

3292 ESP

---

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

21/02/2018

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0402/003

---

**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](#) [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

Prospecto

Etiquetado

Combined File of all Documents

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