

EFFIPRO DUO 100 MG/120 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR TRES GRANDS CHATS

No
autorizado

- Fipronil
- Pyriproxyfen

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

EFFIPRO DUO 100 MG/120 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR TRES GRANDS CHATS
EFFIPRO DUO 100MG/120MG MG spot-on διάλυμα για μεγάλου μεγέθους γάτες

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Disponible únicamente en [English](#)

120.00 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](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Chipre

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:

21/10/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Virbac

Autoridad responsable:

Ministry Of Agriculture Rural Development And Environment

Número de autorización:

CY00570V

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/07/2022

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0402/006/DC

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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