

EFFITIX 67 MG/600 MG SPOT-ON SOLUTION FOR SMALL DOGS

Autorisé

- Fipronil
- Permethrin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

EFFITIX 67 MG/600 MG SPOT-ON SOLUTION FOR SMALL DOGS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

67.10 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponible uniquement en [Anglais](#)

599.50 milligram(s) / 1.00 Pipette

Forme pharmaceutique:

Solution pour spot-on

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP53AC54

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Grèce

Disponible en:

Grèce

Description des conditionnements:

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 1 pipette de 1,1 mL

Boîte de 30 plaquettes thermoformées de 2 pipettes de 1,1 mL

Boîte de 12 plaquettes thermoformées de 2 pipettes de 1,1 mL

Boîte de 2 plaquettes thermoformées de 2 pipettes de 1,1 mL

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Virbac

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

17/09/2014

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Virbac

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

81692/10-08-2020/K-0204902

Date de modification du statut de l'autorisation:

9/08/2020

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0371/002

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie
Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg
Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

eu-puar-frv0371002-mr-rpe_159-en.pdf