

# EFFITIX 134 MG/1200 MG SPOT-ON SOLUTION FOR MEDIUM DOGS

Autorisé

- Fipronil
- Permethrin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

EFFITIX 134 MG/1200 MG SPOT-ON SOLUTION FOR MEDIUM 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](#)

134.20 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1199.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution pour spot-on

---

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

QP53AC54

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Allemagne

---

**Disponible en:**

Allemagne

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 1 pipette de 2,2 mL

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

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

Boîte de 2 plaquettes thermoformée de 2 pipettes de 2,2 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:**

30/06/2014

---

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

Virbac

---

**Autorité responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

401965.00.00

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

15/07/2019

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0371/003

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

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-frv0371003-mr-rpe\_160-en.pdf