

EFFIPRO 50 MG SPOT-ON SOLUTION FOR CATS

Autorisé

- Fipronil

Identification du produit

Dénomination du médicament:

EFFIPRO 50 MG SPOT-ON SOLUTION FOR CATS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chat

Voie d'administration:

Voie cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Forme pharmaceutique:

Solution pour spot-on

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

QP53AX15

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Roumanie

Description des conditionnements:

Boîte de 2 pipettes de 0,5 mL

Boîte de 3 pipettes de 0,5 mL

Boîte de 4 pipettes de 0,5 mL

Boîte de 6 pipettes de 0,5 mL

Boîte de 8 pipettes de 0,5 mL

Boîte de 12 pipettes de 0,5 mL

Boîte de 24 pipettes de 0,5 mL

Boîte de 30 pipettes de 0,5 mL

Boîte de 60 pipettes de 0,5 mL

Boîte de 90 pipettes de 0,5 mL

Boîte de 150 pipettes de 0,5 mL

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 1 pipette de 0,5 mL

Boîte de 2 plaquettes thermoformées de 1 pipette de 0,5 mL

Boîte de 3 plaquettes thermoformées de 1 pipette de 0,5 mL

Boîte de 4 plaquettes thermoformées de 1 pipette de 0,5 mL

Boîte de 6 plaquettes thermoformées de 1 pipette de 0,5 mL

Boîte de 8 plaquettes thermoformées de 1 pipette de 0,5 mL

Boîte de 12 plaquettes thermoformées de 1 pipette de 0,5 mL

Boîte de 24 plaquettes thermoformées de 1 pipette de 0,5 mL

Boîte de 30 plaquettes thermoformées de 1 pipette de 0,5 mL

Boîte de 60 plaquettes thermoformées de 1 pipette de 0,5 mL

Boîte de 90 plaquettes thermoformées de 1 pipette de 0,5 mL

Boîte de 150 plaquettes thermoformées de 1 pipette de 0,5 mL

Boîte de 1 pipette de 0,5 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:

17/05/2009

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

Virbac

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

160229

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/05/2024

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0376/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Chypre Tchéquie Danemark Estonie Finlande
Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg
Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Suède
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.