

# EFFIPRO 134 MG SPOT-ON SOLUTION FOR MEDIUM DOGS

Autorisé

- Fipronil

## Product identification

**Dénomination du médicament:**

EFFIPRO 134 MG SPOT-ON SOLUTION FOR MEDIUM DOGS

---

**Substance active:**

Disponible uniquement en Anglais

---

**Espèces cibles:**

Chien

---

**Voie d'administration:**

Voie cutanée

---

## Product details

**Substance active / Dosage:**

Disponible uniquement en Anglais  
134.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution pour spot-on

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Voie cutanée:**

## • Chien

---

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

QP53AX15

---

### **Statut juridique de la production:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Authorised in:**

Luxembourg

---

### **Description de l'emballage:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base juridique de l'autorisation du produit:**

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

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Virbac

---

**Marketing authorisation date:**

1/09/2015

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

Virbac

---

**Autorité responsable:**

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

---

**Numéro de l'autorisation:**

V 859/16/08/1521

---

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

1/09/2015

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0377/002

---

**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)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028133>