

EFFIPRO 50 MG SPOT-ON SOLUTION FOR CATS

Autorizzato

- Fipronil

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

EFFIPRO 50 MG SPOT-ON SOLUTION FOR CATS

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Gatto

Via di somministrazione:

Uso cutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

Forma farmaceutica:

Soluzione per spot-on

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP53AX15

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Slovenia

Disponibile in:

Slovenia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Virbac

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

12/03/2009

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Virbac

Autorità responsabile:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numero di autorizzazione:

DC/V/0104/005

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

12/03/2009

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0376/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia
Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo
Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna Svezia
Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.