

# EFFIPRO DUO 67 MG/20 MG SPOT-ON SOLUTION FOR SMALL DOGS

Autorizzato

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

## Product identification

### **Denominazione del medicinale:**

EFFIPRO DUO 67 MG/20 MG SPOT-ON SOLUTION FOR SMALL DOGS

Effipro Duo 67 mg/20 mg 100 mg/ml Spot-on oplossing

Effipro Duo 67 mg/20 mg 100 mg/ml Solution pour spot-on

Effipro Duo 67 mg/20 mg 100 mg/ml Lösung zum Auftropfen

### **Principio attivo:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

### **Specie di destinazione:**

Cane

### **Via di somministrazione:**

Uso cutaneo

## Product details

### **Principio attivo / Dosaggio:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione per spot-on

**Withdrawal period by route of administration:**

**Uso cutaneo:**

- Cane

---

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

QP53AX65

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Belgio

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di associazione fissa (Articolo 13b della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Virbac

---

**Marketing authorisation date:**

4/11/2015

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Virbac

---

**Autorità responsabile:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numero di autorizzazione:**

BE-V482213

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

4/11/2015

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0402/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Germania  
Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Paesi Bassi  
Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030317>