

EFFIPRO 67 MG SPOT-ON SOLUTION FOR SMALL DOGS

Autorisert

- Fipronil

Product identification

Legemidlets navn:

EFFIPRO 67 MG SPOT-ON SOLUTION FOR SMALL DOGS

EFFIPRO 67 mg šķīdums pilināšanai uz ādas maza auguma suņiem

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hund

Administrering:

Bruk på hud

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

67.00 milligram / 1.00 Pipette

Legemiddelform:

Påflekkingsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Bruk på hud:
• hund

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP53AX15

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

LV

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Virbac

Marketing authorisation date:

27/02/2009

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Virbac

Ansvarlig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

V/DCP/09/0008

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

27/02/2009

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0377/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG Kypros CZ DK EE FI DE EL HU Irland IT LV LT LU NL PL
PT RO SI SI ES SE

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028065>