

EFFIPRO 67 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR PETITS CHIENS

Autorisert

- Fipronil

Product identification

Legemidlets navn:

Effipro 67 mg solução para unção punctiforme para cães pequenos
EFFIPRO 67 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR PETITS CHIENS

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:

PT

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:

31/03/2009

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Virbac

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

158/01/09DFVPT

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

31/03/2009

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

Source URL: [*https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028110*](https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028110)