

# EFFITIX 268 MG/2400 MG SPOT-ON SOLUTION FOR LARGE DOGS

Geautoriseerd

- Fipronil
- Permethrin

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

EFFITIX 268 MG/2400 MG SPOT-ON SOLUTION FOR LARGE DOGS

Effitix (268,4 mg + 2398,0 mg)/pipetę 4,4 ml Roztwór do nakrapiania

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Hond

---

### **Toedieningsweg:**

Cutaan gebruik

---

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

268.40 milligram(s) / 1.00 Pipet

Alleen beschikbaar in [English](#)

2398.00 milligram(s) / 1.00 Pipet

---

**Farmaceutische vorm:**

Spot-on oplossing

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Cutaan gebruik:**

- Hond
- 

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QP53AC54

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Polen

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Virbac

---

**Marketing authorisation date:**

16/05/2016

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Virbac

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Toelatingsnummer:**

2535

---

**Rapporterende lidstaat:**

Frankrijk

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0371/004

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland  
Duitsland Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg  
Nederland Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar 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

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045653>