

EFFIPRO 134 MG SPOT-ON SOLUTION FOR MEDIUM DOGS

Geautoriseerd

- Fipronil

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

EFFIPRO 134 MG SPOT-ON SOLUTION FOR MEDIUM DOGS
Effipro 134 mg Lösung zum Auftropfen für mittelgroße Hunde

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Cutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
134.00 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)

□
□

QP53AX15

Afleverstatus:

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

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Oostenrijk

Package description:

Alleen beschikbaar in English

Alleen beschikbaar in English

Alleen beschikbaar in English

Alleen beschikbaar in English

Alleen beschikbaar in English

Alleen beschikbaar in English

Alleen beschikbaar in English

Alleen beschikbaar in English

Alleen beschikbaar in English

Alleen beschikbaar in English

Alleen beschikbaar in English

Alleen beschikbaar in English

Alleen beschikbaar in English

Alleen beschikbaar in English

Alleen beschikbaar in English

Alleen beschikbaar in English

Alleen beschikbaar in English

Alleen beschikbaar in English

Alleen beschikbaar in English

Alleen beschikbaar in [English](#)
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:

2/04/2009

Productielocaties partijvrijgifte:

Virbac

Verantwoordelijke instantie:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Toelatingsnummer:

8-00802

Wijzigingsdatum status toelating:

2/04/2009

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0377/002

Betrokken lidstaten:

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

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Bijsluiter

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.

Etikettering

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/600000028113>