

EFFIPRO 134 MG SPOT-ON SOLUTION FOR MEDIUM DOGS

Geautoriseerd

- Fipronil

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

EFFIPRO 134 mg rácsepegtető oldat közepes testű kutyák részére A.U.V.
EFFIPRO 134 MG SPOT-ON SOLUTION FOR MEDIUM DOGS

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:

- **Hond**

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

□ □

QP53AX15

Afleverstatus:

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

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Hongarije

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:

18/08/2010

Productielocaties partijvrijgifte:

Virbac

Verantwoordelijke instantie:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Toelatingsnummer:

2782/X/10 MgSzHÁTI (1 hőre lágyuló pipetta bliszte)

Wijzigingsdatum status toelating:

18/08/2010

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028118>