

EFFIPRO 268 MG SPOT-ON SOLUTION FOR LARGE DOGS

Geautoriseerd

- Fipronil

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

EFFIPRO 268 MG SPOT-ON SOLUTION FOR LARGE DOGS
EFFIPRO 268 mg Lösung zum Auftropfen für große Hunde

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Cutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
268.00 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:

Duitsland

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:

9/03/2009

Productielocaties partijvrijgifte:

Virbac

Verantwoordelijke instantie:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Toelatingsnummer:

401107.02.00

Wijzigingsdatum status toelating:

21/03/2014

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0377/003

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

Combined File of all Documents

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/600000028143>