

# EFFIPRO 2.5 MG/ML CUTANEOUS SPRAY, SOLUTION FOR CATS AND DOGS

Geautoriseerd

- Fipronil

## Product identification

**Naam van het geneesmiddel:**

EFFIPRO 2.5 MG/ML CUTANEOUS SPRAY, SOLUTION FOR CATS AND DOGS

Effipro 2.5 mg/ml solução para pulverização cutânea para gatos e cães

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

**Doeldiersoort(en):**

Hond

Kat

**Toedieningsweg:**

Cutaan gebruik

## Product details

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Farmaceutische vorm:**

Spray voor cutaan gebruik, oplossing

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Cutaan gebruik:**

- Hond
  - Kat
- 

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

QP53AX15

---

**Afleverstatus:**

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

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Portugal

---

**Package description:**

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:**

31/03/2009

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Virbac

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Toelatingsnummer:**

156/01/09DFVPT

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

16/02/2024

---

**Rapporterende lidstaat:**

Frankrijk

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0375/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Cyprus Tsjechië Denemarken Estland 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](http://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/600000028567>