

EFFIPRO DUO 134 MG/40 MG SPOT-ON SOLUTION FOR MEDIUM DOGS

Geautoriseerd

- Fipronil
- Pyriproxyfen

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

EFFIPRO DUO 134 MG/40 MG SPOT-ON SOLUTION FOR MEDIUM DOGS

EFFIPRO DUO 134 mg/40 mg SOLUCION SPOT-ON PARA PERROS MEDIANOS

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](#)

134.00 milligram(s) / 1.00 Pipet

Alleen beschikbaar in [English](#)

40.20 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)

:

QP53AX65

Afleverstatus:

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

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Spanje

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:

19/10/2015

Productielocaties partijvrijgifte:

Virbac

Verantwoordelijke instantie:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Toelatingsnummer:

3291 ESP

Wijzigingsdatum status toelating:

3/04/2017

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0402/002

Betrokken lidstaten:

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

Documents

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.

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/600000030377>