

EFFIPRO DUO 268 MG/80 MG SPOT-ON SOLUTION FOR LARGE DOGS

Geautoriseerd

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

EFFIPRO DUO 268 MG/80 MG SPOT-ON SOLUTION FOR LARGE DOGS

Effipro duo 268 mg/80 mg спот-он разтвор за едри кучета

Werkzame stof:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Cutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

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:

Bulgarije

Package description:

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

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:

17/07/2015

Productielocaties partijvrijgifte:

Virbac

Verantwoordelijke instantie:

Bulgarian Food Safety Authority

Toelatingsnummer:

0022-2592

Wijzigingsdatum status toelating:

24/08/2020

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0402/003

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030365>