

EFFIPRO 134 MG SPOT-ON SOLUTION FOR MEDIUM DOGS

Geautoriseerd

- Fipronil

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

EFFIPRO 134 MG SPOT-ON SOLUTION FOR MEDIUM DOGS
EFFIPRO, 134mg, Roztok pro nakapání na kůži - spot-on

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:

Cutaan gebruik:

- Hond

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:

Tsjechië

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:

16/06/2009

Productielocaties partijvrijgifte:

Virbac

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Toelatingsnummer:

96/072/09-C

Wijzigingsdatum status toelating:

16/06/2009

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/600000992049>