

EFFIPRO 268 MG SPOT-ON SOLUTION FOR LARGE DOGS

Autorisert

- Fipronil

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

EFFIPRO 268 MG SPOT-ON SOLUTION FOR LARGE DOGS

Effipro 268 mg/pipetkę Roztwór do nakrapiania

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Bruk på hud

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

268.00 milligram / 1.00 Pipette

Legemiddelform:

Påflekkingsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk på hud:

-

hund

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP53AX15

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PL

Pakningsbeskrivelse:Bare tilgjengelig i [Polish](#)Bare tilgjengelig i [Polish](#)Bare tilgjengelig i [English](#)Bare tilgjengelig i [English](#)Bare tilgjengelig i [English](#)Bare tilgjengelig i [English](#)Bare tilgjengelig i [English](#)Bare tilgjengelig i [English](#)Bare tilgjengelig i [English](#)Bare tilgjengelig i [English](#)Bare tilgjengelig i [English](#)Bare tilgjengelig i [English](#)Bare tilgjengelig i [English](#)Bare tilgjengelig i [English](#)Bare tilgjengelig i [English](#)Bare tilgjengelig i [English](#)Bare tilgjengelig i [English](#)Bare tilgjengelig i [English](#)Bare tilgjengelig i [English](#)Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)
Bare tilgjengelig i [English](#)
Bare tilgjengelig i [English](#)
Bare tilgjengelig i [English](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Virbac

Markedsføringsgodkjenningsdato:

28/04/2009

Tilvirker for batchfrigivelse:

Virbac

Ansvarlig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkjenningsnummer:

1904

Status for endring av markedsføringstillatelse:

28/04/2009

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0377/003

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG Kypros CZ DK EE FI DE EL HU Irland IT LV LT LU NL PL

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028154>