

# EFFITIX 134 MG/1200 MG SPOT-ON SOLUTION FOR MEDIUM DOGS

Autorizado

- Fipronil
- Permethrin

## Product identification

### Nome do medicamento:

EFFITIX 134 MG/1200 MG SPOT-ON SOLUTION FOR MEDIUM DOGS

Effitix, 134/1200mg, Roztok pro nakapání na kůži - spot-on

### Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Espanhol](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lituano](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romeno](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Uso cutâneo

## Product details

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)

134.20 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Disponível apenas em [Inglês](#)

1199.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

---

**Forma farmacêutica:**

Solução para unção punctiforme

---

**Intervalo de Segurança por via de administração:**

**Uso cutâneo:**

- Dog
- 

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP53AC54

---

**Classificação Quanto à dispensa:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Autorizado em:**

República Checa

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [Francês](#)

Disponível apenas em [Francês](#)

Disponível apenas em [Francês](#)

Disponível apenas em [Francês](#)

---

## Additional information

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [Inglês](#) [Francês](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [Inglês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Virbac

---

**Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

29/09/2014

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Virbac

---

**Autoridade responsável:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número da autorização:**

96/078/14-C

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

29/09/2014

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0371/003

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia  
Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo  
Países Baixos Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha  
Disponível apenas em [Estónio](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (Português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (Português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (Português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045617>