

# EFFITIX 268 MG/2400 MG SPOT-ON SOLUTION FOR LARGE DOGS

Autorizado

- Fipronil
- Permethrin

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

EFFITIX 268 MG/2400 MG SPOT-ON SOLUTION FOR LARGE DOGS

Effitix 268 mg - 2400 mg Spot-on oplossing

Effitix 268 mg - 2400 mg Solution pour spot-on

Effitix 268 mg - 2400 mg Lösung zum Auftropfen

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Uso cutâneo

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

268.40 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Disponível apenas em [inglês](#)

2398.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

---

### Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

---

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

QP53AC54

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

### Autorizado em:

Bélgica

---

### Disponibilidade:

Bélgica

---

### Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

### 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:**

11/12/2014

---

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

Virbac

---

**Autoridade responsável:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número da autorização:**

BE-V467537

---

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

11/12/2014

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0371/004

---

**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  
Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

### 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.