

EFFIPRO 67 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR PETITS CHIENS

Autorizado

- Fipronil

Product identification

Nome do medicamento:

EFFIPRO 67 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR PETITS CHIENS
EFFIPRO 67 mg Lösung zum Auftropfen für kleine Hunde

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso cutâneo

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
67.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Withdrawal period by route of administration:

Uso cutâneo:

- **Dog**

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QP53AX15

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Virbac

Marketing authorisation date:

9/03/2009

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Virbac

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

401107.00.00

Data de alteração do estado de autorização:

24/03/2014

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0377/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Chipre República Checa Dinamarca Estónia
Finlândia Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia

Luxemburgo Países Baixos Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia
Espanha Suécia

Disponível apenas em [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/600000028097>