

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 soluzione spot-on per cani di taglia piccola

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:

Itália

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:

10/12/2015

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Virbac

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

104070

Data de alteração do estado de autorização:

10/12/2015

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028098>