

# EFFIPRO 2.5 MG/ML CUTANEOUS SPRAY, SOLUTION FOR CATS AND DOGS

Autorizado

- Fipronil

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

EFFIPRO 2.5 MG/ML CUTANEOUS SPRAY, SOLUTION FOR CATS AND DOGS

### Substância ativa:

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](#)

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  
2.50 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### Forma farmacêutica:

Solução para pulverização cutânea

---

### Intervalo de segurança por via de administração:

#### Uso cutâneo:

- 

**Dog**

- 

**Cat**

---

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

QP53AX15

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

### Autorizado em:

Luxemburgo

---

### Disponibilidade:

Luxemburgo

---

### Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

---

## 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:**

17/03/2009

---

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

Virbac

---

**Autoridade responsável:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Número da autorização:**

V 859/09/03/0988

---

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

17/03/2009

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0375/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Chipre República Checa Dinamarca Estónia  
Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo  
Países Baixos Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha  
Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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