

EFFIPRO DUO 67 MG/20 MG SPOT-ON SOLUTION FOR SMALL DOGS

Autorizado

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Product identification

Nome do medicamento:

EFFIPRO DUO 67 MG/20 MG SPOT-ON SOLUTION FOR SMALL DOGS

Effipro duo 67 mg/20 mg спот-он разтвор за дребни кучета

Substância ativa:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

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:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Withdrawal period by route of administration:

Uso cutâneo:

• Dog

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QP53AX65

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Bulgária

Descrição da embalagem:

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:

17/07/2015

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Virbac

Autoridade responsável:

Bulgarian Food Safety Authority

Número da autorização:

0022-2590

Data de alteração do estado de autorização:

20/08/2020

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0402/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Chipre República Checa Dinamarca Estónia
Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo
Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia 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

Resumo das características do medicamento

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030318>