

EFFIPRO DUO 134 MG/40 MG SPOT-ON SOLUTION FOR MEDIUM DOGS

Autorizado

- Fipronil
- Pyriproxyfen

Product identification

Nome do medicamento:

EFFIPRO DUO 134 MG/40 MG SPOT-ON SOLUTION FOR MEDIUM DOGS

EFFIPRO DUO 134 mg/40 mg spot-on roztok pre stredne veľké psy

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

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](#)

134.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Disponível apenas em [English](#)

40.20 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):

QP53AX65

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Eslováquia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

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:

5/10/2015

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Virbac

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

96/059/DC/15-S

Data de alteração do estado de autorização:

5/10/2015

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0402/002

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

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/600000030361>