

# EFFIPRO 134 MG SPOT-ON SOLUTION FOR MEDIUM DOGS

Autorizado

- Fipronil

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

EFFIPRO 134 MG SPOT-ON SOLUTION FOR MEDIUM 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](#)

**Via de administração:**

Uso cutâneo

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
134.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

**Forma farmacêutica:**

## Solução para unção punctiforme

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

QP53AX15

### Classificação quanto à dispensa:

## Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

**Estado da autorização:**

Autorizado

**Autorizado em:**

## Luxemburgo

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglêsDisponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglêsDisponível apenas em inglêsDisponível apenas em inglêsDisponível apenas em inglêsDisponível apenas em inglêsDisponível apenas em inglêsDisponível apenas em inglêsDisponível apenas em inglêsDisponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

## 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:**

1/09/2015

---

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

Virbac

---

**Autoridade responsável:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Número da autorização:**

V 859/16/08/1521

---

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

1/09/2015

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0377/002

---

**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 Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

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

## Documentos

Resumo das características do medicamento

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