

# EFFIPRO 134 mg soluție spot-on pentru câini de talie medie

Autorizat

- Fipronil

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

EFFIPRO 134 MG SPOT-ON SOLUTION FOR MEDIUM DOGS

EFFIPRO 134 mg soluție spot-on pentru câini de talie medie

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Câine

### Calea de administrare:

Administrare cutanată

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

134.00 miligram(e) / 1.00 Pipetă

### Forma farmaceutică:

Soluție spot-on

QP53AX15

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

## Valid

România

[illegible]

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Virbac

---

**Data autorizației de comercializare:**

17/05/2009

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Virbac

---

**Autoritatea responsabilă:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numărul autorizației:**

160231

---

**Data modificării statusului autorizației:**

26/05/2024

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

FR/V/0377/002

---

**State membre interesate:**



Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

România

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului