

# EFFIPRO 50 MG SPOT-ON SOLUTION FOR CATS

Oprávněný

- Fipronil

## Identifikácia lieku

**Názov lieku:**

EFFIPRO 50 MG SPOT-ON SOLUTION FOR CATS

---

**Účinná látka:**

Dostupné len v [English](#)

---

**Cieľové druhy:**

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Cesta podania:**

Dermálne použitie

---

## Podrobnosti o lieku

**Účinná látka a sila:**

Dostupné len v [English](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

---

**Lieková forma:**

Roztok na určené miesto na koži

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QP53AX15

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Estónsko

---

**Dostupné v:**

Estónsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Virbac

---

### **Dátum registrácie lieku:**

5/02/2009

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Virbac

---

### **Zodpovedný orgán:**

State Agency Of Medicines

---

### **Číslo registrácie:**

1548

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

5/02/2009

---

### **Referenčný členský štát:**

Francúzsko

---

### **Číslo postupu:**

FR/V/0376/001

---

### **Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Bulharsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko Fínsko  
Nemecko Grécko Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Luxembursko  
Holandsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko  
Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.