

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

Oprávnený

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Product identification

Názov lieku:

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

Effipro Duo 67 mg/20 mg 100 mg/ml Spot-on oplossing

Effipro Duo 67 mg/20 mg 100 mg/ml Solution pour spot-on

Effipro Duo 67 mg/20 mg 100 mg/ml Lösung zum Auftropfen

Účinná látka:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Dermálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Lieková forma:

Roztok na určené miesto na koži

Withdrawal period by route of administration:

Dermálne použitie:

- **Dog**

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP53AX65

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Belgicko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Virbac

Marketing authorisation date:

4/11/2015

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Virbac

Zodpovedný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Číslo registrácie:

BE-V482213

Dátum zmeny stavu registrácie:

4/11/2015

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0402/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko Nemecko
Grécko Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Luxembursko Holandsko
Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Španielsko Švédsko
Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030317>