

# EFFIPRO DUO 402 MG/120 MG SPOT-ON SOLUTION FOR VERY LARGE DOGS

Oprávnený

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

## Product identification

### Názov lieku:

EFFIPRO DUO 402 MG/120 MG SPOT-ON SOLUTION FOR VERY LARGE DOGS  
Effipro Duo, 402 mg/120 mg täpilahus väga suurtele koertele

### 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](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Authorised in:**

Estónsko

---

**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:**

9/09/2015

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Virbac

---

**Zodpovedný orgán:**

State Agency Of Medicines

---

**Číslo registrácie:**

1929

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

9/09/2015

---

**Referenčný členský štát:**

Francúzsko

---

**Číslo postupu:**

FR/V/0402/004

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030416>