

File downloaded on 2026-06-13

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000030421>

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

- Fipronil
- Pyriproxyfen

Oprávnenny

## Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

Účinná látka:

- Dostupné len v [English](#)
- Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

- Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovský](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

- Dermálne použitie

## Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

- Dostupné len v [English](#)  
402.00  
milligram(s)  
/  
1.00  
Pipeta
- Dostupné len v [English](#)  
120.60  
milligram(s)  
/  
1.00  
Pipeta

Lieková forma:

- Roztok na určené miesto na koži

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

- QP53AX65

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

- Valid

Registrovaný v/vo:

- Lotyšsko

Dostupné v:

- Lotyšsko

Opis balenia:

- Dostupné len v [English](#)
- Dostupné len v [English](#)
- Dostupné len v [English](#)
- Dostupné len v [English](#)

## **?alšie informácie**

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

- Dostupné len v [English](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

- Virbac

Dátum registrácie lieku:

- 4/08/2015

Miesta výroby na uvo?nenie šarže:

- Virbac

Zodpovedný orgán:

- Food And Veterinary Service

Číslo registrácie:

- V/DCP/15/0031

Dátum zmeny stavu registrácie:

- 28/07/2020

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 [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

## Informácie o produkte

Combined File of all Documents

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

[Ostatné jazyky \(2\)](#)

Lotyšský (PDF)

Publikované na: 24/02/2026

[Stiahnu?](#)

English (PDF)

Publikované na: 14/03/2026

[Stiahnu?](#)