

# EFFIPRO 268 MG SPOT-ON SOLUTION FOR LARGE DOGS

Godkänd

- Fipronil

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

EFFIPRO 268 MG SPOT-ON SOLUTION FOR LARGE DOGS

Effipro 100 mg/ml paikallisvaleluliuos suurille koirille

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Hund

### Administreringsväg:

Kutan användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

268.00 milligram(s) / 1.00 Pipett

### Läkemedelsform:

Spot-on, lösning

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QP53AX15

---

**Receptstatus:**

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Finland

---

**Tillgänglig i:**

Finland

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Virbac

---

**Godkännandedatum:**

9/01/2011

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Virbac

---

**Ansvarig myndighet:**

Finnish Medicines Agency

---

**Godkännandenummer:**

24804

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

9/01/2011

---

**Referensmedlemsstat:**

Frankrike

---

**Procedurnummer:**

FR/V/0377/003

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Bulgarien Cypern Tjeckien Danmark Estland Finland  
Tyskland Grekland Ungern Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg  
Nederländerna Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien  
Sverige Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.