

EFFIPRO 268 MG SPOT-ON SOLUTION FOR LARGE DOGS

Godkänd

- Fipronil

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Effipro 268 mg rácsepegtető oldat nagytestű kutyák részére
EFFIPRO 268 MG SPOT-ON SOLUTION FOR LARGE DOGS

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:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Ungern

Tillgänglig i:

Ungern

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:

18/08/2010

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Virbac

Ansvarig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkännandenummer:

2783/X/24 NÉBIH ÁTI (1 pipetta bliszterben és kart

Datum för ändring av godkännandestatus:

18/08/2010

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