

EFFIPRO 268 MG SPOT-ON SOLUTION FOR LARGE DOGS

Auktoriserad

- Fipronil

Product identification

Läkemedlets namn:

EFFIPRO 268 MG SPOT-ON SOLUTION FOR LARGE DOGS
Effipro 268 mg/pipetkę Roztwór do nakrapiania

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Kutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
268.00 milligram(s) / 1.00 Pipett

Läkemedelsform:

Spot-on, lösning

Withdrawal period by route of administration:

Kutan användning:

- ## Hund

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP53AX15

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Polen

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på Polish

Finns tillgänglig endast på Polish

Finns tillgänglig endast på English

Finns tillgänglig endast på English

Finns tillgänglig endast på English

Finns tillgänglig endast på English

Finns tillgänglig endast på English

Finns tillgänglig endast på English

Finns tillgänglig endast på English

Finns tillgänglig endast på English

Finns tillgänglig endast på English

Finns tillgänglig endast på English

Finns tillgänglig endast på English

Finns tillgänglig endast på English

Finns tillgänglig endast på English

Finns tillgänglig endast på English

Finns tillgänglig endast på English

Finns tillgänglig endast på English

Finns tillgänglig endast på English

Finns tillgänglig endast på English

Finns tillgänglig endast på English

Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Virbac

Marketing authorisation date:

28/04/2009

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Virbac

Ansvarig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkännandenummer:

1904

Datum för ändring av godkännandestatus:

28/04/2009

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Förfarandenummer:

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

Documents

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.

Märkningstext

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028154>