

# Fypryst Combo 268 mg/ 241.2 mg spot-on solution for large dogs

Autorizovaný

- (S)-Methoprene
- Fipronil

## Product identification

### Název léčivého přípravku:

Fypryst Combo 268 mg/ 241.2 mg spot-on solution for large dogs  
Fypryst Combo, 268 mg/241,2 mg täpilahus suurtele koertele

### Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

### Cílové druhy zvířat:

Pes

### Způsob podání:

Podání nakapáním na kůži - spot-on

## Product details

### Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

241.20 milligram(s) / 2.68 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

268.00 milligram(s) / 2.68 millilitre(s)

---

**Léková forma:**

Roztok pro nakapání na kůži - spot-on

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Podání nakapáním na kůži - spot-on:**

- **Pes**
- 

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):**

QP53AX65

---

**Právní status výdeje:**

Volně prodejný

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Authorised in:**

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Popis balení:**

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

KRKA továrna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Marketing authorisation date:**

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Krka d.d. Novo Mesto

---

**Odpovědný orgán:**

State Agency Of Medicines

---

**Registrační číslo:**

1830

---

**Datum změny stavu registrace:**

13/04/2014

---

**Referenční členský stát:**

Maďarsko

---

**Číslo postupu:**

HU/V/0133/003/DC

---

**Dotčený členský stát:**

Bulharsko Chorvatsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Lotyšsko Litva Polsko Rumunsko Slovinsko

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036551>