

Fypryst Combo 67 mg/ 60.3 mg spot-on solution for small dogs

Zugelassen

- (S)-Methoprene
- Fipronil

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Fypryst Combo 67 mg/ 60.3 mg spot-on solution for small dogs

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

Auftropfen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

60.30 milligram(s) / 0.67 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

67.00 milligram(s) / 0.67 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Auftropfen

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP53AX65

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Lettland

Verfügbar in:

Lettland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zulassungsdatum:

8/04/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zuständige Behörde:

Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

V/DCP/14/0015

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/04/2014

Referenzmitgliedstaat:

Ungarn

Verfahrensnummer:

HU/V/0133/001/DC

Betroffene Mitgliedstaaten:

Bulgarien Kroatien Estland Lettland Litauen Polen Rumaenien Slowenien

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.