

Fypryst Combo 134 mg/ 120.6 mg spot-on solution for medium dogs

Zugelassen

- (S)-Methoprene
- Fipronil

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Fypryst Combo 134 mg/ 120.6 mg spot-on solution for medium dogs

Fypryst Combo, 134 mg/120,6 mg täpilahus keskmise suurusega koertele

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

Auftropfen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

120.60 milligram(s) / 1.34 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

134.00 milligram(s) / 1.34 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:

Estland

Verfügbar in:

Estland

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:

13/04/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zuständige Behörde:

State Agency Of Medicines

Zulassungsnummer:

1829

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/04/2014

Referenzmitgliedstaat:

Ungarn

Verfahrensnummer:

HU/V/0133/002/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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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