

File downloaded on 2026-06-11

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000036818>

Fypryst Combo 402 mg/ 361.8 mg spot-on solution for extra large dogs

- (S)-Methoprene
- Fipronil

Zugelassen

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Fypryst Combo 402 mg/ 361.8 mg spot-on solution for extra large dogs

Wirkstoff:

- Verfügbar nur in [englisch](#)
- Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

- Hund

Art der Anwendung:

- Auftropfen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

- Verfügbar nur in [englisch](#)
361.80
milligram(s)
/
4.02
millilitre(s)
- Verfügbar nur in [englisch](#)
402.00
milligram(s)
/
4.02
millilitre(s)

Darreichungsform:

- Lösung zum Auftropfen

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

- QP53AX65

Abgaberegung:

- 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:

- 1826

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

- 13/04/2014

Referenzmitgliedstaat:

- Ungarn

Verfahrensnummer:

- HU/V/0133/004/DC

Betroffene Mitgliedstaaten:

- Bulgarien
- Kroatien
- Estland
- Lettland
- Litauen
- Polen
- Rumänien
- Slowenien

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

Dokumente

Produktinformation

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

[Andere Sprachen \(2\)](#)

estnisch (PDF)

Veröffentlicht am: 8/01/2026

[Herunterladen](#)

englisch (PDF)

Veröffentlicht am: 15/12/2021

Updated on: 13/03/2026

[Herunterladen](#)