

# FIPREX DUO 50 mg+ 60 mg spot-on solution for cats and ferrets

Autorisiert

- (S)-Methoprene
- Fipronil

## Product identification

### Name des Arzneimittels:

FIPREX DUO 50 mg+ 60 mg spot-on solution for cats and ferrets

FIPREX DUO 50 mg + 60 mg rácsepegtető oldat macskáknak és vadászgörényeknek  
A.U.V.

### Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

### Zieltierart(en):

Katze

Frettchen

### Art der Anwendung:

Auftropfen

## Product details

### Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

60.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Verfügbar nur in [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

---

**Darreichungsform:**

Lösung zum Auftropfen

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Auftropfen:**

- Katze
  - Frettchen
- 

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

QP53AX65

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Ungarn

---

**Available in:**

Ungarn

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Vet-Agro Multi-Trade Company Sp. z o.o.

---

**Marketing authorisation date:**

12/12/2019

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Vet-Agro Sp. z o.o.

---

**Zuständige Behörde:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Zulassungsnummer:**

4125/X/19 NÉBIH ÁTI (1 x0,5 ml pipetta

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

12/12/2019

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0450/005

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Bulgarien Griechenland Ungarn Italien Litauen Polen Portugal Rumaenien  
Spanien

---

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

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048007>