

Fypryst 2.5 mg/ml cutaneous spray, solution for cats and dogs

Autorizado

- Fipronil

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Fypryst 2.5 mg/ml cutaneous spray, solution for cats and dogs

Fypryst 2,5 mg/ml, dermalno pršilo, raztopina za mačke in pse

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Perros

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2.50 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para pulverización cutánea

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP53AX15

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Eslovenia

Disponible en:

Eslovenia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Fecha de autorización de comercialización:

14/08/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autoridad responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Número de autorización:

DC/V/0146/006

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/08/2012

Estado miembro de referencia:

Hungría

Número de procedimiento:

HU/V/0134/001

Estados miembros afectados:

Bulgaria Estonia Letonia Lituania Polonia Rumania; Rumanía Eslovaquia
Eslovenia

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.