

# Fiprex Duo M 134 mg + 120.6 mg spot-on solution for dogs

Autorizado

- (S)-Methoprene
- Fipronil

## Product identification

### Nombre del medicamento:

Fiprex Duo M 134 mg + 120.6 mg spot-on solution for dogs

FIPREX DUO M 134 mg + 120,6 mg, užlašinamasis tirpalas šunims

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Perros

### Vía de administración:

Unción dorsal puntual

## Product details

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

120.60 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Disponible únicamente en [English](#)

134.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

**Forma farmacéutica:**

Solución para unción dorsal puntual

---

**Withdrawal period by route of administration:****Unción dorsal puntual:**

- Perros
- 

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QP53AX65

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Lituania

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

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

---

**Marketing authorisation date:**

26/02/2020

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Vet-Agro Sp. z o.o.

---

**Autoridad responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

LT/2/20/2585/001

---

**Fecha del cambio de estado de la autorización:**

26/02/2020

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0450/002

---

**Estados miembros afectados:**

Bulgaria Grecia Hungría Italia Lituania Polonia Portugal Rumania; Rumanía  
España

---

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

## Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

RV2585.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046343>