

# Amflee Combo 50 mg/60 mg spot-on solution for cats

Autorizado

- Fipronil
- (S)-Methoprene

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Amflee Combo 50 mg/60 mg spot-on solution for cats

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Gatos

### **Vía de administración:**

Unción dorsal puntual

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Disponible únicamente en [English](#)

60.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

**Forma farmacéutica:**

Solución para unción dorsal puntual

---

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

QP53AX65

---

**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:**

Chipre

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

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:**

21/06/2018

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autoridad responsable:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Número de autorización:**

CY00681V

---

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

21/06/2018

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0451/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica Chipre Finlandia Italia Portugal

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Combined File of all Documents

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