

File downloaded on 2026-06-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000054418>

FYPRYST pro psy, 268mg, Spot-on solution

- Fipronil

Autorizado

## Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

FYPRYST pro psy, 268mg, Spot-on solution

Principio activo:

- Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

- Perros

Vía de administración:

- Unción dorsal puntual

## Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

- Disponible únicamente en [English](#)  
268.00  
Miligramo(s)  
/  
1.00  
Pipeta

Forma farmacéutica:

- Solución para unción dorsal puntual

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](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

- Autorizado

Autorizado en:

- Estonia

Disponible en:

- Estonia

Descripción del formato:

- Disponible únicamente en [English](#)
- 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:

- 26/04/2010

Fabricante responsable de la liberación del lote:

- KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autoridad responsable:

- State Agency Of Medicines

Número de autorización:

- 1595

Fecha de modificación del estado de la autorización:

- 26/04/2010

Estado miembro de referencia:

- República Checa

Número de procedimiento:

- CZ/V/0107/004

Estados miembros afectados:

- Bulgaria
- Estonia
- Hungría
- Letonia
- Lituania
- Polonia
- Rumania; Rumanía
- Eslovaquia
- Eslovenia

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

## Documentos

### Información del medicamento

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

[Otros idiomas \(2\)](#)

Estonian (PDF)

Publicado el: 13/01/2026

[Descargar](#)

English (PDF)

Publicado el: 14/03/2026

[Descargar](#)

Prospecto

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

[Otros idiomas \(1\)](#)

English (PDF)

Publicado el: 14/03/2026

[Descargar](#)

Etiquetado

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

[Otros idiomas \(1\)](#)

English (PDF)

Publicado el: 14/03/2026

[Descargar](#)