

FYPERIX COMBO 50 MG/60 MG SPOT-ON SOLUTION FOR CATS AND FERRETS

Autorizado

- Fipronil
- Methoprene

Product identification

Nombre del medicamento:

FYPERIX COMBO 50 MG/60 MG SPOT-ON SOLUTION FOR CATS AND FERRETS
Amflee Combo 50 mg / 0,5 ml + 60 mg / 0,5 ml Roztwór do nakrapiania

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Hurones

Vía de administración:

Uso cutáneo

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Disponibile únicamente en [English](#)
60.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

Withdrawal period by route of administration:

Uso cutáneo:

- **Gatos**
 - **Hurones**
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QP53AX65

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Polonia

Descripción del empaquetado:

Disponibile únicamente en [French](#)

Disponibile únicamente en [French](#)

Disponibile únicamente en [French](#)

Disponibile únicamente en [French](#)

Disponibile únicamente en [French](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

31/10/2017

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Tad Pharma GmbH
Krka d.d. Novo Mesto

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

2715

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0333/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Estonia Alemania Grecia Italia Países Bajos
Polonia Portugal Rumania; Rumanía España

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Prospecto

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.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030640>