

FYPERIX COMBO 134 MG/120,6 MG SPOT-ON SOLUTION FOR MEDIUM DOGS

Autorizado

- Fipronil
- Methoprene

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

FYPERIX COMBO 134 MG/120,6 MG SPOT-ON SOLUTION FOR MEDIUM DOGS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

134.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Disponible únicamente en [English](#)
120.60 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](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

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:

TAD Pharma GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

16/05/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

402246.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/07/2021

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0333/003

Estados miembros afectados:

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

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

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

Documentos

Combined File of all Documents

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