

# Fypryst Combo 268 mg/ 241.2 mg spot-on solution for large dogs

Autorisé

- (S)-Methoprene
- Fipronil

## Product identification

### Dénomination du médicament:

Fypryst Combo 268 mg/ 241.2 mg spot-on solution for large dogs

Fypryst Combo, 268 mg/241,2 mg täpilähus suurtele koertele

---

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Chien

---

### Voie d'administration:

Spot-on

---

## Product details

### Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

241.20 milligram(s) / 2.68 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

268.00 milligram(s) / 2.68 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution pour spot-on

---

**Withdrawal period by route of administration:****Spot-on:**

- Chien
- 

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QP53AX65

---

**Statut juridique de la production:**

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Authorised in:**

Estonie

---

**Description de l'emballage:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base juridique de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Marketing authorisation date:**

13/04/2014

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

Krka d.d. Novo Mesto

---

**Autorité responsable:**

State Agency Of Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

1830

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

13/04/2014

---

**État membre de référence:**

Hongrie

---

**Numéro de procédure:**

HU/V/0133/003/DC

---

**États membres concernés:**

Bulgarie Croatie Estonie Lettonie Lituanie Pologne Roumanie Slovénie

---

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

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036551>