

# Fypryst Combo 134 mg/ 120.6 mg spot-on solution for medium dogs

Autorisé

- (S)-Methoprene
- Fipronil

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Fypryst Combo 134 mg/ 120.6 mg spot-on solution for medium dogs

Fypryst Combo 134 mg/120,6 mg solutie spot-on pentru caini de talie medie

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Chien

### Voie d'administration:

Spot-on

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

120.60 milligram(s) / 1.34 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

134.00 milligram(s) / 1.34 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution pour spot-on

---

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

QP53AX65

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Roumanie

---

**Disponible en:**

Roumanie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale 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

---

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

29/09/2019

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autorité responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

190229

---

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

16/11/2025

---

**État membre de référence:**

Hongrie

---

**Numéro de procédure:**

HU/V/0133/002/DC

---

**États membres concernés:**

Bulgarie Croatie Estonie Lettonie Lituanie Pologne Roumanie Slovénie

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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