

# Amflee Combo 134 mg/120,6 mg 100 mg/ml Solution pour spot-on

Autorisé

- Fipronil
- Methoprene

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Amflee Combo 134 mg/120,6 mg 100 mg/ml Solution pour spot-on

---

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Chien

---

### Voie d'administration:

Voie cutanée

---

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

134.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponible uniquement en [Anglais](#)

120.60 milligram(s) / 1.00 Pipette

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution pour spot-on

---

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

QP53AX65

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Belgique

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 sachet de 1 pipette de 1,34 mL

Boîte de 30 sachets de 1 pipette de 1,34 mL

Boîte de 10 sachets de 1 pipette de 1,34 mL

Boîte de 6 sachets de 1 pipette de 1,34 mL

Boîte de 3 sachets de 1 pipette de 1,34 mL

---

## 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:**

9/06/2016

---

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

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V498560

---

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

9/06/2016

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0333/003

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Tchéquie Estonie Allemagne Grèce Italie Pays-Bas  
Pologne Portugal Roumanie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

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

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 13/03/2026

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 13/03/2026

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 13/03/2026

[Télécharger](#)