

FYPERIX COMBO 134 MG/120,6 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR CHIENS MOYENS

Autorisé

- Fipronil
- Methoprene

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

FYPERIX COMBO 134 MG/120,6 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR CHIENS MOYENS

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 non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

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:

27/05/2016

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

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/7078801 3/2016

Date de modification du statut de l'autorisation:

16/04/2021

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage