

# FYPERIX COMBO 402 MG/361,8 MG SPOT-ON SOLUTION FOR EXTRA LARGE DOGS

Autorisé

- Fipronil
- Methoprene

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

FYPERIX COMBO 402 MG/361,8 MG SPOT-ON SOLUTION FOR EXTRA LARGE DOGS  
Amflee combo 402 mg/361,8 mg spot-on oplossing voor zeer grote honden

### 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](#)

402.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponible uniquement en [Anglais](#)

361.80 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:**

Pays-Bas

---

**Disponible en:**

Pays-Bas

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:**

23/05/2016

---

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

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autorité responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numéro de l'autorisation:**

REG NL 117513

---

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

5/04/2022

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0333/005

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Tchéquie Estonie Allemagne Grèce Italie Pays-Bas

Pologne Portugal Roumanie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

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.