

# 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

Fyperix combo 402 mg/ 361,8 mg solução para unção punctiforme para cães muito grandes

### 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:**

Portugal

---

**Disponible en:**

Portugal

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 sachet de 1 pipette de 4,02 mL

Boîte de 30 sachets de 1 pipette de 4,02 mL

Boîte de 10 sachets de 1 pipette de 4,02 mL

Boîte de 6 sachets de 1 pipette de 4,02 mL

Boîte de 3 sachets de 1 pipette de 4,02 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:**

10/04/2018

---

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

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autorité responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numéro de l'autorisation:**

1187/05/18DFVPT

---

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

13/02/2025

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0333/005

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Tchèque 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

Fichier combinant tous les documents

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