

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

Autorizzato

- Fipronil
- Methoprene

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Amflee Combo 134 mg/120,6 mg 100 mg/ml Spot-on oplossing

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

Amflee Combo 134 mg/120,6 mg 100 mg/ml Lösung zum Auftropfen

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso cutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

134.00 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

Disponibile solo in [English](#)

120.60 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

Forma farmaceutica:

Soluzione per spot-on

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP53AX65

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

9/06/2016

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V498560

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/06/2016

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0333/003

Stati membri interessati:

Austria Belgio Repubblica Ceca Estonia Germania Grecia Italia Paesi Bassi
Polonia Portogallo Romania Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.