

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

Autorizzato

- Fipronil
- Methoprene

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

FYPERIX COMBO 402 MG/361,8 MG SPOT-ON SOLUTION FOR EXTRA LARGE DOGS
FYPERIX COMBO 402 MG/361,8 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR TRES GRANDS
CHIENS

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](#)
402.00 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

Disponibile solo in [English](#)
361.80 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 non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Francia

Disponibile in:

Francia

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:

27/05/2016

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/9071062 1/2016

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/04/2021

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0333/005

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.

Package Leaflet and Labelling

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