

# Fypryst Combo 134 mg/ 120.6 mg spot-on solution for medium dogs

Toegelaten

- (S)-Methoprene
- Fipronil

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Fypryst Combo 134 mg/ 120.6 mg spot-on solution for medium dogs

Fypryst Combo, 134 mg/120,6 mg, užlašnamasis tirpalas vidutinio dydžio šunims

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Hond

### **Toedieningsweg:**

Toediening als spot-on

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

120.60 milligram(s) / 1.34 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

134.00 milligram(s) / 1.34 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Spot-on oplossing

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**  
:

QP53AX65

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Litouwen

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Handelsvergunningsdatum:**

2/04/2014

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Verantwoordelijke instantie:**

State Food And Veterinary Service

---

**Vergunningsnummer:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

**Datum toelatingswijziging:**

23/11/2025

---

**Rapporterende lidstaat:**

Hongarije

---

**Procedurenummer:**

HU/V/0133/002/DC

---

**Betrokken lidstaten:**

Bulgarije Kroatië Estland Letland Litouwen Polen Roemenië Slovenië

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.