

FYPERIX COMBO 50 MG/60 MG SPOT-ON SOLUTION FOR CATS AND FERRETS

Geautoriseerd

- Fipronil
- Methoprene

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

FYPERIX COMBO 50 MG/60 MG SPOT-ON SOLUTION FOR CATS AND FERRETS
AMFLEE combo 50 mg/60 mg Lösung zum Auftropfen für Katzen und Frettchen

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Kat

Fret

Toedieningsweg:

Cutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Pipet

Alleen beschikbaar in [English](#)
60.00 milligram(s) / 1.00 Pipet

Farmaceutische vorm:

Spot-on oplossing

Withdrawal period by route of administration:

Cutaan gebruik:

-

Kat

-

Fret

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP53AX65

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Oostenrijk

Package description:

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

30/06/2016

Productielocaties partijvrijgifte:

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Verantwoordelijke instantie:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Toelatingsnummer:

836982

Wijzigingsdatum status toelating:

30/06/2016

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0333/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Tsjechië Estland Duitsland Griekenland Italië Nederland
Polen Portugal Roemenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Bijsluiter

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

Samenvatting van de productkenmerken

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

Etikettering

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030660>