

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

Autorizado

- (S)-Methoprene
- Fipronil

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

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

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

### **Via de administração:**

Unção punctiforme

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

120.60 miligrama(s) / 1.34 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

134.00 miligrama(s) / 1.34 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução para unção punctiforme

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP53AX65

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Lituânia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês

Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

2/04/2014

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autoridade responsável:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número da autorização:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

23/11/2025

---

**Estado-Membro de referência:**

Hungria

---

**Número de procedimento:**

HU/V/0133/002/DC

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bulgária Croácia Estónia Letónia Lituânia Polónia Roménia Eslovénia

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.