

# Fypryst Combo 402 mg/ 361.8 mg spot-on solution for extra large dogs

Autorizado

- (S)-Methoprene
- Fipronil

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Fypryst Combo 402 mg/ 361.8 mg spot-on solution for extra large dogs

Fypryst Combo 402 mg/361,8 mg, kožni nanos, raztopina za zelo velike pse

### 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](#)  
361.80 miligrama(s) / 4.02 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)  
402.00 miligrama(s) / 4.02 mililitro(s)

---

### Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

---

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

QP53AX65

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

### Autorizado em:

Eslovénia

---

### Disponibilidade:

Eslovénia

---

### 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:**

5/03/2014

---

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autoridade responsável:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Número da autorização:**

DC/V/0461/005

---

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

5/03/2014

---

**Estado-Membro de referência:**

Hungria

---

**Número de procedimento:**

HU/V/0133/004/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

### Resumo das características do medicamento

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

### Rotulagem

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

### Folheto informativo

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