

Fypryst Combo 67 mg/ 60.3 mg spot-on solution for small dogs

Autorizado

- (S)-Methoprene
- Fipronil

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Fypryst Combo 67 mg/ 60.3 mg spot-on solution for small dogs
Fypryst Combo 67 mg/pipetę + 60,3 mg/pipetę Roztwór do nakrapiania

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

60.30 miligrama(s) / 0.67 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

67.00 miligrama(s) / 0.67 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:

Polónia

Disponibilidade:

Polónia

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:

27/05/2015

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autoridade responsável:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número da autorização:

2420

Data da alteração do estado de autorização:

27/05/2015

Estado-Membro de referência:

Hungria

Número de procedimento:

HU/V/0133/001/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

Documentos

Resumo das características do medicamento

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.

Rotulagem

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