File downloaded on 2025-10-22

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pt/600000054388

FYPRYST pro kočky, 50mg, Spoton solution

Autorizado

• Fipronil

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

FYPRYST pro kočky, 50mg, Spot-on solution FYPRYST, 50 mg täpilahus kassidele

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

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

Via de administração:

Unção punctiforme

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em <u>inglês</u> 50.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Intervalo de segurança por via de administração: Unção punctiforme:

Cat

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

OP53AX15

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorisado em:

Estónia

Disponibilidade:

Estónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>Norwegian</u>

Titular da autorização de introdução no mercado: KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto
Data de autorização de introdução no mercado: 26/04/2010
Locais de fabrico para a libertação de lotes: KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto
Autoridade responsável: State Agency Of Medicines
Número da autorização: 1592
Data da alteração do estado de autorização: 26/04/2010
Estado-Membro de referência: República Checa
Número de procedimento: CZ/V/0107/001
Estados-Membros envolvidos: Bulgária Estónia Hungria Letónia Lituânia Polónia Roménia Eslováquia 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.