

# FYPERIX COMBO 67 MG/60,3 MG SPOT-ON SOLUTION FOR SMALL DOGS

Autorizado

- Fipronil
- Methoprene

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

FYPERIX COMBO 67 MG/60,3 MG SPOT-ON SOLUTION FOR SMALL DOGS

Amflee Combo 67 mg/60,3 mg 100 mg/ml Spot-on oplossing

Amflee Combo 67 mg/60,3 mg 100 mg/ml Solution pour spot-on

Amflee Combo 67 mg/60,3 mg 100 mg/ml Lösung zum Auftropfen

### 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:

Uso cutâneo

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)  
67.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Disponível apenas em [inglês](#)  
60.30 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

---

### 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:

Bélgica

---

### Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [francês](#)

Disponível apenas em [francês](#)

Disponível apenas em [francês](#)

Disponível apenas em [francês](#)

Disponível apenas em [francês](#)

---

## 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:**

9/06/2016

---

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

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autoridade responsável:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número da autorização:**

BE-V498551

---

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

9/06/2016

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0333/002

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica República Checa Estónia Alemanha Grécia Itália

Países Baixos Polónia Portugal Roménia Espanha

Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

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.

Folheto informativo

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