

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

Autorizado

- Fipronil
- Methoprene

Identificação do produto

Nome do medicamento:

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

AMFLEE COMBO 67 mg/60,3 mg SOLUCION SPOT-ON PARA PERROS PEQUEÑOS

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)

[English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso cutâneo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

67.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Disponível apenas em [English](#)

60.30 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Intervalo de Segurança por via de administração:

Uso cutâneo:

- Dog
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AX65

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

12/07/2016

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Tad Pharma GmbH
Krka d.d. Novo Mesto

Autoridade responsável:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

3430 ESP

Data de alteração do estado de autorização:

1/01/2019

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

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030689>