

FYPERIX COMBO 134 MG/120,6 MG SPOT-ON SOLUTION FOR MEDIUM DOGS

Autorizado

- Fipronil
- Methoprene

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

FYPERIX COMBO 134 MG/120,6 MG SPOT-ON SOLUTION FOR MEDIUM DOGS

AMFLEE COMBO 134 mg/120,6 mg soluție spot-on pentru câini de talie medie

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
134.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Disponível apenas em inglês
120.60 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

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:

Roménia

Disponibilidade:

Roménia

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:

7/11/2016

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

210039

Data da alteração do estado de autorização:

16/01/2025

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0333/003

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

Documentos

Combined File of all Documents

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