

FYPERIX COMBO 268 MG/241,2 MG SPOT-ON SOLUTION FOR LARGE DOGS

Autorizado

- Fipronil
- Methoprene

Product identification

Nome do medicamento:

FYPERIX COMBO 268 MG/241,2 MG SPOT-ON SOLUTION FOR LARGE DOGS

AMFLEE combo 268 mg/241,2 mg Lösung zum Auftropfen für große Hunde

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

Via de administração:

Uso cutâneo

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

268.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Disponível apenas em [English](#)

241.20 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Withdrawal period by route of administration:

Uso cutâneo:

- Dog
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QP53AX65

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Disponível apenas em [French](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Base jurídica de autorização do produto:

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

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

30/06/2016

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Tad Pharma GmbH

Krka d.d. Novo Mesto

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

836980

Data de alteração do estado de autorização:

30/06/2016

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0333/004

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](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Folheto informativo

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

Resumo das características do medicamento

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/600000030704>