

# FYPERIX COMBO 402 MG/361,8 MG SPOT-ON SOLUTION FOR EXTRA LARGE DOGS

Autorizado

- Fipronil
- Methoprene

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

FYPERIX COMBO 402 MG/361,8 MG SPOT-ON SOLUTION FOR EXTRA LARGE DOGS  
Amflee combo 402 mg/361,8 mg spot-on oplossing voor zeer grote honden

### **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  
402.00 miligramas(s) / 1.00 Pipeta

Disponível apenas em inglês  
361.80 miligramas(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:**

Países Baixos

---

## **Disponibilidade:**

Países Baixos

---

## **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

---

# 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:**

23/05/2016

---

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

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autoridade responsável:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número da autorização:**

REG NL 117513

---

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

5/04/2022

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0333/005

---

**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

Combined File of all Documents

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