

Fypryst 2.5 mg/ml cutaneous spray, solution for cats and dogs

Autorizat

- Fipronil

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Fypryst 2.5 mg/ml cutaneous spray, solution for cats and dogs

Fypryst 2,5 mg/ml, dermalno pršilo, raztopina za mačke in pse

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Pisică

Câine

Calea de administrare:

Administrare cutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

2.50 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Spray cutanat, soluție

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP53AX15

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Slovenia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Data autorizației de comercializare:

14/08/2012

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autoritatea responsabilă:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numărul autorizației:

DC/V/0146/006

Data modificării statusului autorizației:

14/08/2012

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

HU/V/0134/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

România

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.