

Fyperix 67 mg spot-on solution for dogs

Autorizat

- Fipronil

Product identification

Denumirea medicamentului:

Fyperix 67 mg spot-on solution for dogs

Fyperix 67 mg Lösung zum Auftropfen für Hunde

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Câine

Calea de administrare:

Administrare cutanată

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

67.00 milligram(s) / 0.67 millilitre(s)

Forma farmaceutică:

Soluție spot-on

Withdrawal period by route of administration:

Administrare cutanată:
• **Câine**

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):
QP53AX15

Statusul legal privind aprovizionarea :
Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:
Valid

Authorised in:
Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:
Disponibile numai în [English](#)
Disponibile numai în [English](#)
Disponibile numai în [English](#)
Disponibile numai în [English](#)
Disponibile numai în [English](#)
Disponibile numai în [English](#)

Additional information

Entitlement type:
Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:
Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:
KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:
19/04/2012

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Krka d.d. Novo Mesto

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

401587.00.00

Data modificării statusului autorizației:

19/09/2017

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

DE/V/0190/002

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

2401587-paren-20180308.rtf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062705>