

Fypryst Combo 67 mg/ 60.3 mg spot-on solution for small dogs

Oprávněný

- (S)-Methoprene
- Fipronil

Product identification

Názov lieku:

Fypryst Combo 67 mg/ 60.3 mg spot-on solution for small dogs

Fypryst Combo, 67 mg/60,3 mg täpilähus väikestele koertele

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Cesta podania:

Použitie na určené miesto

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

60.30 milligram(s) / 0.67 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

67.00 milligram(s) / 0.67 millilitre(s)

Lieková forma:

Roztok na určené miesto na koži

Withdrawal period by route of administration:

Použitie na určené miesto:

- **Dog**
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP53AX65

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Estónsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

13/04/2014

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Krka d.d. Novo Mesto

Zodpovedný orgán:

State Agency Of Medicines

Číslo registrácie:

1828

Dátum zmeny stavu registrácie:

13/04/2014

Referenčný členský štát:

Maďarsko

Číslo postupu:

HU/V/0133/001/DC

Dotknuté členské štáty:

Bulharsko Chorvátsko Estónsko Lotyšsko Litva Poľsko Rumunsko Slovinsko

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035851>