

Fypryst Combo 268 mg/ 241.2 mg spot-on solution for large dogs

Oprávnený

- (S)-Methoprene
- Fipronil

Product identification

Názov lieku:

Fypryst Combo 268 mg/ 241.2 mg spot-on solution for large dogs

Fypryst Combo 268 mg/241,2 mg, kožni nanos, raztopina za velike pse

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

Cesta podania:

Použitie na určené miesto

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

241.20 milligram(s) / 2.68 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

268.00 milligram(s) / 2.68 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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Slovinsko

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:

5/03/2014

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zodpovedný orgán:

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

Číslo registrácie:

DC/V/0461/004

Dátum zmeny stavu registrácie:

5/03/2014

Referenčný členský štát:

Maďarsko

Číslo postupu:

HU/V/0133/003/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.

Označenie obalu

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

Písomná informácia pre používateľa

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036542>