

# FYPERIX COMBO 50 MG/60 MG SPOT-ON SOLUTION FOR CATS AND FERRETS

Oprávněný

- Fipronil
- Methoprene

## Product identification

### Názov lieku:

FYPERIX COMBO 50 MG/60 MG SPOT-ON SOLUTION FOR CATS AND FERRETS  
Amflee Combo 50 mg / 0,5 ml + 60 mg / 0,5 ml Roztwór do nakrapiania

---

### 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](#)

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

---

### Cesta podania:

Dermálne použitie

---

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Dostupné len v [English](#)

60.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

---

### Lieková forma:

Roztok na určené miesto na koži

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Dermálne použitie:

- **Cat**
  - **Ferret**
- 

### 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:

Poľsko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

---

## 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:**

31/10/2017

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Tad Pharma GmbH  
Krka d.d. Novo Mesto

---

**Zodpovedný orgán:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Číslo registrácie:**

2715

---

**Referenčný členský štát:**

Francúzsko

---

**Číslo postupu:**

FR/V/0333/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Česko Estónsko Nemecko Grécko Taliansko Holandsko  
Poľsko Portugalsko Rumunsko Španielsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Písomná informácia pre používateľa

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.

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/600000030640>