

# Amflee Combo 50 mg/60 mg Spot-on Solution for Cats and Ferrets

Ni  
odobreno

- Fipronil
- Methoprene

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Amflee Combo 50 mg/60 mg Spot-on Solution for Cats and Ferrets

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

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

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

### Pot uporabe:

Dermalna uporaba

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Na voljo samo v [English](#)  
60.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

---

### Farmacevtska oblika:

Kožni nanos, raztopina

---

### Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QP53AX65

---

### Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

### Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

---

### Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

---

## Dodatne informacije

### Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

13/07/2016

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Pristojni organ:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

Vm 01656/3039

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

19/07/2023

---

**Referenčna država članica:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Številka postopka:**

FR/V/0333/001

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.