

File downloaded on 2026-07-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/600000054390>

FYPRYST pro kožky, 50mg, Spot-on solution

- Fipronil

Ima dovoljenje za promet

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

FYPRYST pro kožky, 50mg, Spot-on solution

Užinkovina:

- 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](#)

Pot uporabe:

- Nanos na kožo

Podatki o zdravilu

Užinkovina / Jakost:

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

Farmacevtska oblika:

- Kožni nanos, raztopina

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

- QP53AX15

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

- Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

- Valid

Ima dovoljenje za promet v:

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

Na voljo v:

- Romania

Opis ovojnine zdravila:

- Na voljo samo v [English](#)
- Na voljo samo v [English](#)
- Na voljo samo v [English](#)
- Na voljo samo v [English](#)
- Na voljo samo v [English](#)

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:

- 4/05/2015

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

- KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Pristojni organ:

- Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

- 150129

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

- 25/11/2025

Referen?na država ?lanica:

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

Številka postopka:

- CZ/V/0107/001

Zadevne države ?lanice:

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

Za poro?ila o domnevnih neželenih u?inkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obi?ite stran:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Informacije o zdravilu

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenš?ina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

[Drugi jeziki \(1\)](#)

Romanian (PDF)

Objavljeno na dan: 27/11/2025

[Prenesi](#)

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

[Drugi jeziki \(1\)](#)

English (PDF)

Objavljeno na dan: 14/03/2026

[Prenesi](#)

Navodilo za uporabo

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

[Drugi jeziki \(1\)](#)

English (PDF)

Objavljeno na dan: 14/03/2026

[Prenesi](#)

Označevanje

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

[Drugi jeziki \(1\)](#)

English (PDF)

Objavljeno na dan: 14/03/2026

[Prenesi](#)