

# FRONTLINE COMBO SPOT-ON CHIEN S

Неразрешен

- Fipronil
- Methoprene

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

FRONTLINE COMBO SPOT-ON CHIEN S

Frontline Combo Spot-on hond S 10 % w/v - 9 % w/v Spot-on oplossing

Frontline Combo Spot-on chien S 10 % w/v - 9 % w/v Solution pour spot-on

Frontline Combo Spot-on Hund S 10 % w/v - 9 % w/v Lösung zum Auftropfen

### Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

### Начин на приложение:

Прилагане върху кожата

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

67.00 milligram(s) / 1.00 Пипета

Налично само в [English](#)

60.30 milligram(s) / 1.00 Пипета

---

**Фармацевтична форма:**

Разтвор за прилагане върху ограничен участък

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Прилагане върху кожата:**

•

куче

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QP53AX65

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Surrendered

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

8/03/2004

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Отговорен орган:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Номер на разрешението за търговия:**

Тази информация не е налична за този продукт.

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

5/06/2023

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Процедурен номер:**

FR/V/0139/001

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042530>