

File downloaded on 2026-06-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000063802>

Frontline spot on oplossing voor honden

Разрешен

- Fipronil

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Frontline spot on oplossing voor honden

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

Начин на приложение:

Прилагане върху ограничен участък

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Разтвор за прилагане върху ограничен участък

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QR53AX15

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Netherlands

Описание на опаковката:

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Boehringer Ingelheim Animal Health Netherlands B.V.

Дата на разрешение за търговия:

29/09/1997

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на разрешението за търговия:

REG NL 8940

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

8/01/2021

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

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