

Frontline combo spot-on cães I (20-40 kg) 268 mg solução para unção punctiforme

Разрешен

- Fipronil
- (S)-Methoprene

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Frontline combo spot-on cães I (20-40 kg) 268 mg solução para unção punctiforme

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](#)

268.00 milligram(s) / 1.00 Пипета

Налично само в [English](#)

241.20 milligram(s) / 1.00 Пипета

Фармацевтична форма:

Разтвор за прилагане върху ограничен участък

Карентен срок по начин на приложение:**Прилагане върху кожата:**

-

куче

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP53AX65

Режим на отпускане:

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

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

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

Описание на опаковката:

Налично само в [Portuguese](#)

Налично само в [Portuguese](#)

Налично само в [Portuguese](#)

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](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

Дата на разрешение за търговия:

5/12/2011

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Отговорен орган:

Directorate General For Food And Veterinary

Номер на разрешението за търговия:

385/04/11NFVPT

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

8/07/2020

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097825>