

# FRONTLINE TRI-ACT 67.6 MG / 504.8 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 5-10 KG

Registrováno

- Fipronil
- Permethrin

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

FRONTLINE TRI-ACT 67.6 MG / 504.8 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 5-10 KG

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Pes

### Cesta podání:

Kožní podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

67.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)  
504.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Léková forma:**

Roztok pro nakapání na kůži - spot-on

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QP53AX65

---

**Právní status výdeje:**

Volně prodejný

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Slovinsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Datum registrace:**

18/06/2014

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Příslušný orgán:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Registrační číslo:**

DC/V/0470/002

---

**Datum změny stavu registrace:**

18/06/2014

---

**Referenční členský stát:**

Francie

---

**Číslo procedury:**

FR/V/0266/002

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Německo Řecko Maďarsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Malta

Nizozemsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

eu-puar-frv0266002-mr-rpe960-en.pdf