

FRONTLINE TRI-ACT 270.4 MG / 2019.2 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 20-40 KG

Registrováno

- Fipronil
- Permethrin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

FRONTLINE TRI-ACT 270.4 MG / 2019.2 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 20-40 KG
Frontline Tri-Act 270,4 mg / 2019,2 mg Lösung zum Auftropfen für Hunde 20-40 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](#)

270.40 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Dostupné pouze v [English](#)

2019.20 milligram(s) / 1.00 Pipeta

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:

Rakousko

Dostupné v:

Rakousko

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:

16/09/2014

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Příslušný orgán:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Registrační číslo:

835761

Datum změny stavu registrace:

16/09/2014

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0266/004

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

Dokumenty

Příbalová informace

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

Souhrn údajů o přípravku

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.