

FRONTLINE COMBO PACK CONSULT 67.00 MG / 60.30 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOG S

Autoriseret

- Fipronil
- Methoprene

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

FRONTLINE COMBO PACK CONSULT 67.00 MG / 60.30 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOG S

FRONTLINE COMBO PACK CONSULT 67,00 MG / 60,30 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR CHIEN S

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Administrationsvej:

Kutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
67.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Kun tilgængelig på [English](#)
60.30 milligram(s) / 1.00 Pipette

Lægemiddelform:

Spot-on, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Kutan anvendelse:

-

Hund

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP53AX65

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Dato for markedsføringstilladelse:

26/03/2010

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighed:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

FR/V/6579468 5/2010

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

11/09/2017

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

FR/V/0246/002

Berørte medlemsstater:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Package Leaflet and Labelling

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.