

Frontline vet 100 mg/ml paikallisvaleluliuos

Autoriseret

- Fipronil

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Frontline vet 100 mg/ml paikallisvaleluliuos

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kat

Hund

Administrationsvej:

Spot-on anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Spot-on, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Spot-on anvendelse:**

-

Kat

- Not applicable. no withdrawal period no period

-

Hund

- Not applicable. no withdrawal period no period

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP53AX15

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](#)

Tilgængelig i:

Finland

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Finnish](#)

Kun tilgængelig på [Finnish](#)

Kun tilgængelig på [Finnish](#)

Kun tilgængelig på [Finnish](#)

Kun tilgængelig på [Finnish](#)

Kun tilgængelig på [Finnish](#)

Kun tilgængelig på [Finnish](#)

Kun tilgængelig på [Finnish](#)

Kun tilgængelig på [Finnish](#)

Kun tilgængelig på [Finnish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Dato for markedsføringstilladelse:

21/02/1999

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighed:

Finnish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

12642

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

21/02/1999

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.

Indlægsseddel

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