

Frontline Pour-On Vet. 100 mg/ml spot-on, opløsning

Autoriseret

- Fipronil

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Frontline Pour-On Vet. 100 mg/ml spot-on, opløsning

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Kat

Administrationsvej:

Pour-on anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Spot-on, opløsning

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:

Denmark

Pakningsbeskrivelse:

3x2,68 ml opløsning i pipette
3x0,67 ml opløsning i pipette
4x4,03 ml solution in pipette
4x1,34 ml opløsning i pipette
4x2,68 ml opløsning i pipette
1x1,34 ml opløsning i pipette
1x0,5 ml opløsning i pipette
1x0,67 ml opløsning i pipette
4x0,67 ml opløsning i pipette
1x2,68 ml opløsning i pipette
6x0,5 ml opløsning i pipette
3x1,34 ml opløsning i pipette
6x4,03 ml solution in pipette
4x0,5 ml opløsning i pipette
3x4,03 ml solution in pipette
6x0,67 ml opløsning i pipette
6x1,34 ml opløsning i pipette
1x4,03 ml solution in pipette
6x2,68 ml opløsning i pipette
3x0,5 ml opløsning i pipette

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Dato for markedsføringstilladelse:

5/12/1996

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighed:

Danish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

18235

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

5/12/1996

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé