

FRONTLINE XL, užlašinamasis tirpalas šunims

Ikke
autoriseret

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

FRONTLINE XL, užlašinamasis tirpalas šunims

Aktiv substans:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dyreart:

Hund

Administrationsvej:

Spot-on anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Lægemiddelform:

Spot-on, opløsning

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP53AX15

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Dato for markedsføringstilladelse:

27/12/2000

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighed:

SFVS

Markedsføringstilladelsesnummer:

LT/2/00/1212/001-008

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

11/05/2011

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

Dokumenter

RV1212.pdf