

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

Zugelassen

- Fipronil
- Methoprene

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Hund

### **Art der Anwendung:**

Anwendung auf der Haut

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

67.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Verfügbar nur in [englisch](#)  
60.30 milligram(s) / 1.00 Pipette

---

**Darreichungsform:**

Lösung zum Auftropfen

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP53AX65

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#)  
[portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Schweden

---

**Verfügbar in:**

Schweden

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

---

**Zulassungsdatum:**

3/07/2009

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Zuständige Behörde:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Zulassungsnummer:**

19848

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

3/07/2009

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0139/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Zypern Dänemark Finnland Deutschland Griechenland  
Irland Italien Luxemburg Niederlande Norwegen Polen Slowenien Spanien  
Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.