

FRONTLINE COMBO 134.00 MG / 120.60 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOG M

Zugelassen

- Fipronil
- Methoprene

Produktidentifikation

Arzneimittel:

FRONTLINE COMBO 134.00 MG / 120.60 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOG M
Frontline Comp 134 mg/120,6 mg paikallisvaleluliuos, koirille

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](#)

134.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Verfügbar nur in [englisch](#)

120.60 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:

Finnland

Verfügbar in:

Finnland

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:

28/09/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

Finnish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

18527

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/09/2009

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0139/002

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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