

FRONTLINE COMBO PACK CONSULT 50.00 MG / 60.00 MG SPOT-ON SOLUTION FOR CAT

Autorisiert

- Fipronil
- Methoprene

Product identification

Name des Arzneimittels:

FRONTLINE COMBO PACK CONSULT 50.00 MG / 60.00 MG SPOT-ON SOLUTION FOR CAT

FRONTLINE COMBO PACK CONSULT 50,00 MG / 60,00 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR CHAT

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Katze

Frettchen

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Verfügbar nur in [English](#)

60.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Darreichungsform:

Lösung zum Auftropfen

Withdrawal period by route of administration:

Anwendung auf der Haut:

-

Katze

-

Frettchen

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

QP53AX65

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Frankreich

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

26/03/2010

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/2712506 9/2010

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/09/2017

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0246/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Luxemburg Niederlande Spanien

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Package Leaflet and Labelling

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