

FRONTLINE TRI-ACT 405.6 MG / 3028.8 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 40-60 KG

Autorisiert

- Fipronil
- Permethrin

Product identification

Name des Arzneimittels:

FRONTLINE TRI-ACT 405.6 MG / 3028.8 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 40-60 KG
Frontline Tri-Act, täpilahus koertele 40-60 kg

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

405.60 milligram(s) / 1.00 Pipette

Verfügbar nur in [English](#)

3028.80 milligram(s) / 1.00 Pipette

Darreichungsform:

Lösung zum Auftropfen

Withdrawal period by route of administration:

Anwendung auf der Haut:

-

Hund

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

QP53AX65

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Estland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

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:

7/01/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Zuständige Behörde:

State Agency Of Medicines

Zulassungsnummer:

2145

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/01/2019

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0266/005

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik Estland
Deutschland Griechenland Ungarn Italien Lettland Litauen Luxemburg Malta
Niederlande Polen Portugal Rumänien Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045436>