

Frontline Spot on Hund L 268 mg Lösung zum Auftropfen für Hunde

Zugelassen

- Fipronil

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Frontline Spot on Hund L 268 mg Lösung zum Auftropfen für Hunde

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

Auftropfen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

268.00 milligram(s) / 2.68 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Auftropfen

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

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID8) 16.08 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 2 Blister (Polyethylenterephthalat; Aluminium; Polyethylen; Ethylen-Vinylalkohol-Copolymer) mit jeweils 3 Pipette (Polyethylen; Polyethylenterephthalat; Ethylen-Vinylalkohol-Copolymer; Polypropylen; Cycloolefin-Copolymer) mit jeweils 2.68 Milliliter

(ID7) 10.72 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit Blister (Polyethylenterephthalat; Aluminium; Polyethylen; Ethylen-Vinylalkohol-Copolymer) mit 4 Pipette (Polyethylen; Polyethylenterephthalat; Ethylen-Vinylalkohol-Copolymer; Polypropylen; Cycloolefin-Copolymer) mit jeweils 2.68 Milliliter

(ID6) 8.04 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit Blister (Polyethylenterephthalat; Aluminium; Polyethylen; Ethylen-Vinylalkohol-Copolymer) mit 3 Pipette (Polyethylen; Polyethylenterephthalat; Ethylen-Vinylalkohol-Copolymer; Polypropylen; Cycloolefin-Copolymer) mit jeweils 2.68 Milliliter

(ID5) 2.68 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit Blister (Polyethylenterephthalat; Aluminium; Polyethylen; Ethylen-Vinylalkohol-Copolymer) mit 1 Pipette (Polyethylen; Polyethylenterephthalat; Ethylen-Vinylalkohol-Copolymer; Polypropylen; Cycloolefin-Copolymer) mit 2.68 Milliliter

(ID2) 16.08 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 2 Blister (Polyethylenterephthalat; Aluminium; Polyacrylnitril) mit jeweils 3 Pipette (Polypropylen; Polyacrylnitril) mit jeweils 2.68 Milliliter

(ID4) 10.72 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit Blister (Polyethylenterephthalat; Aluminium; Polyacrylnitril) mit 4 Pipette (Polypropylen; Polyacrylnitril) mit jeweils 2.68 Milliliter

(ID1) 8.04 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit Blister (Polyethylenterephthalat; Aluminium; Polyacrylnitril) mit 3 Pipette (Polypropylen; Polyacrylnitril) mit jeweils 2.68 Milliliter

(ID3) 2.68 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit Blister (Polyethylenterephthalat; Aluminium; Polyacrylnitril) mit 1 Pipette (Polypropylen; Polyacrylnitril) mit 2.68 Milliliter

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

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

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Zulassungsdatum:

29/12/1998

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

400081.02.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/01/2004

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

Dokumente

Combined File of all Documents