

# Frontline vet. 100 mg/ml

Εγκεκριμένο

- Fipronil

## Ταυτοποίηση προϊόντος

**Όνομασία φαρμάκου:**

Frontline vet. 100 mg/ml

**Δραστική ουσία:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

**Είδος-στόχος:**

Σκύλος

Γάτα

**Οδός χορήγησης:**

Δερματική χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

**Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Δερματικό διάλυμα

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QR53AX15

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Διαθέσιμο σε:**

Norway

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Norwegian

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

1/09/2000

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

---

**Αρμόδια αρχή:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Αριθμός έγκρισης:**

98-8361

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

1/06/2010

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.