

Frontline vet 100 mg/ml paikallisvaleluliuos

Εγκριμένο

- Fipronil

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Frontline vet 100 mg/ml paikallisvaleluliuos

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Γάτα

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Επίχυση σε σημείο

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Διάλυμα για επίχυση σε σημείο

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Επίχυση σε σημείο:

•

Γάτα

- Δεν εφαρμόζεται. no withdrawal period no period

•

Σκύλος

- Δεν εφαρμόζεται. no withdrawal period no period

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QP53AX15

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

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

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

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

Διαθέσιμο σε:

Finland

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Φινλανδικά

Διατίθεται μόνο σε Φινλανδικά

Διατίθεται μόνο σε Φινλανδικά

Διατίθεται μόνο σε Φινλανδικά

Διατίθεται μόνο σε Φινλανδικά

Διατίθεται μόνο σε Φινλανδικά

Διατίθεται μόνο σε Φινλανδικά

Διατίθεται μόνο σε Φινλανδικά

Διατίθεται μόνο σε Φινλανδικά

Διατίθεται μόνο σε Φινλανδικά

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 Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

21/02/1999

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Αρμόδια αρχή:

Finnish Medicines Agency

Αριθμός έγκρισης:

12642

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

21/02/1999

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

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.