

# Frento Forte Flohschutztropfen 80 mg Lösung zum Auftropfen für Katzen ( $\geq 4$ kg)

Autorizado

- Imidacloprid

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Frento Forte Flohschutztropfen 80 mg Lösung zum Auftropfen für Katzen ( $\geq 4$  kg)

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Gatos

---

**Vía de administración:**

Uso cutáneo

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
80.00 Miligramo(s) / 0.80 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución para unción dorsal puntual

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**  
QP53AX17

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Irlanda

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Elanco GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

23/02/2001

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Número de autorización:**

VPA22020/045/002

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

23/02/2001

---

**Estado miembro de referencia:**

Austria

---

**Número de procedimiento:**

AT/V/0021/002

---

**Estados miembros afectados:**

Dinamarca Irlanda Italia Países Bajos Noruega España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.