

FRONTLINE COMBO 134.00 MG / 120.60 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOG M

Autorizado

- Fipronil
- Methoprene

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

FRONTLINE COMBO 134.00 MG / 120.60 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOG M

Frontline Combo 134,00 mg/120,60 mg Spot on Lösung zum Auftropfen für Hunde M

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

134.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Disponible únicamente en [English](#)

120.60 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso cutáneo:

-

Perros

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

QP53AX65

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Austria

Descripción del formato:

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:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Fecha de autorización de comercialización:

8/01/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

8-00597

Fecha de modificación del estado de la autorización:

8/01/2004

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0139/002

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Chipre Dinamarca Finlandia Alemania Grecia Irlanda Italia
Luxemburgo Países Bajos Noruega Polonia Eslovenia 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

Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042587>