

# FRONTLINE COMBO PACK CONSULT 67.00 MG / 60.30 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOG S

Autorizado

- Fipronil
- Methoprene

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

FRONTLINE COMBO PACK CONSULT 67.00 MG / 60.30 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOG S

FRONTLINE COMBO PACK CONSULT 67,00 MG / 60,30 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR CHIEN S

### 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](#)

67.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Disponible únicamente en [English](#)

60.30 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:

Francia

---

### 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](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

26/03/2010

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número de autorización:**

FR/V/6579468 5/2010

---

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

11/09/2017

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0246/002

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica Luxemburgo Países Bajos España

---

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.

Package Leaflet and Labelling

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