

Frontline vet. 100 mg/ml Spot-on, lösning

Autorizado

- Fipronil

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Frontline vet. 100 mg/ml Spot-on, lösning

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Unción dorsal puntual

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QP53AX15

Condiciones de dispensación:
Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:
Autorizado

Autorizado en:
Suecia

Disponible en:
Suecia

Descripción del formato:
Disponibile únicamente en [Swedish](#)
Disponibile únicamente en [Swedish](#)
Disponibile únicamente en [Swedish](#)
Disponibile únicamente en [Swedish](#)
Disponibile únicamente en [Swedish](#)
Disponibile únicamente en [Swedish](#)
Disponibile únicamente en [Swedish](#)
Disponibile únicamente en [Swedish](#)
Disponibile únicamente en [Swedish](#)
Disponibile únicamente en [Swedish](#)
Disponibile únicamente en [Swedish](#)
Disponibile únicamente en [Swedish](#)
Disponibile únicamente en [Swedish](#)
Disponibile únicamente en [Swedish](#)
Disponibile únicamente en [Swedish](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Fecha de autorización de comercialización:

30/06/1997

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France
Oriola Sweden AB

Autoridad responsable:

Swedish Medical Products Agency

Número de autorización:

13130

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/06/1997

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.