

FRONTLINE SPRAY 2,5 mg/ml SOLUCION PARA PULVERIZACION CUTANEA

Autorizado

- Fipronil

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

FRONTLINE SPRAY 2,5 mg/ml SOLUCION PARA PULVERIZACION CUTANEA

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.25 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para pulverización cutánea

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

QP53AX15

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:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Nebulizador de 500 ml

Nebulizador de 250 ml

Nebulizador de 100 ml

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 Espana S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

17/04/1996

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

1084 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/04/1996

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Etiquetado

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto