

Frontline 50 mg spot on oplossing voor katten

Autorizado

- Fipronil

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Frontline 50 mg spot on oplossing voor katten

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Unción dorsal puntual

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

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:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Dutch](#)
Disponible únicamente en [Dutch](#)
Disponible únicamente en [Dutch](#)
Disponible únicamente en [Dutch](#)
Disponible únicamente en [Dutch](#)
Disponible únicamente en [Dutch](#)
Disponible únicamente en [Dutch](#)
Disponible únicamente en [Dutch](#)
Disponible únicamente en [Dutch](#)
Disponible únicamente en [Dutch](#)
Disponible únicamente en [Dutch](#)
Disponible únicamente en [Dutch](#)
Disponible únicamente en [Dutch](#)
Disponible únicamente en [Dutch](#)

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 Netherlands B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

29/09/1997

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 8921

Fecha de modificación del estado de la autorización:

8/01/2021

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

Documentos

Combined File of all Documents

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