

Frontline 402 mg/4,02 ml rácsepegтетő oldat kutyaáknak (XL)

Autorizado

- Fipronil

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Frontline 402 mg/4,02 ml rácsepegтетő oldat kutyaáknak (XL)

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

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:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Hungría

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

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:

28/06/1999

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Autoridad responsable:

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/06/1999

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