

File downloaded on 2025-12-31

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000098611>

FRONTLINE TRI-ACT 67.6 MG / 504.8 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 5-10 KG

Autorizado

- Fipronil
- Permethrin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

FRONTLINE TRI-ACT 67.6 MG / 504.8 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 5-10 KG
FRONTLINE TRI-ACT, otopina za nakapavanje, za pse 5-10 kg

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](#)

67.60 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

504.80 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

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:

Croacia

Disponible en:

Croacia

Descripción del formato:

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:

5/09/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número de autorización:

UP/I-322-05/19-01/734

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/11/2024

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0266/002

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Estonia Alemania
Grecia Hungría Italia Letonia Lituania Luxemburgo Malta Países Bajos
Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
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.