

FRONTLINE (SPOT ON DOG) 10% W/V ΔΕΡΜΑΤΙΚΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorizado

- Fipronil

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

FRONTLINE (SPOT ON DOG) 10% W/V ΔΕΡΜΑΤΙΚΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Uso cutáneo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución cutánea

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso cutáneo:

•

Perros

- Not applicable. no withdrawal period

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](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Grecia

Disponible en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

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

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](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Fecha de autorización de comercialización:

2/02/1998

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

68582/30-05-2019/K-0100403

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/09/2022

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107929>