

FRONTLINE COMBO 50,00 MG / 60,00 MG SOLUTION POUR SPOT- ON POUR CHAT

Autorisé

- Fipronil
- Methoprene

Identification du produit

Dénomination du médicament:

FRONTLINE COMBO 50,00 MG / 60,00 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR CHAT

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chat

Furet

Voie d'administration:

Voie cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponible uniquement en [Anglais](#)

60.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Forme pharmaceutique:

Solution pour spot-on

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP53AX65

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Plaquette thermoformée de 1 pipette à embout sécable de 0,5 mL

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 3 pipettes à embout sécable de 0,5 mL

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 4 pipettes à embout sécable de 0,5 mL

Boîte de 2 plaquettes thermoformées de 3 pipettes à embout sécable de 0,5 mL

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

23/01/2003

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/3168431 0/2003

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/01/2008

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0139/005

États membres concernés:

Autriche Belgique Chypre Danemark Finlande Allemagne Grèce Irlande
Italie Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne Slovénie Espagne Suède
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.