

# Frontline Combo Spot-on chien S 10 % w/v - 9 % w/v Solution pour spot-on

Non  
autorisé

- Fipronil
- Methoprene

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

FRONTLINE COMBO SPOT-ON CHIEN S

Frontline Combo Spot-on hond S 10 % w/v - 9 % w/v Spot-on oplossing

Frontline Combo Spot-on chien S 10 % w/v - 9 % w/v Solution pour spot-on

Frontline Combo Spot-on Hund S 10 % w/v - 9 % w/v Lösung zum Auf tropfen

---

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Chien

---

### Voie d'administration:

Voie cutanée

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

67.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponible uniquement en [Anglais](#)

60.30 milligram(s) / 1.00 Pipette

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution pour spot-on

---

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

QP53AX65

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Abandonnée

---

**Autorisé en:**

Belgique

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## 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 Belgium S.A.

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

8/03/2004

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

5/06/2023

**Etat membre de référence:**

France

**Numéro de procédure:**

FR/V/0139/001

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Notice

français (PDF)

Publié le: 22/03/2022

[Télécharger](#)

## Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 22/03/2022

[Télécharger](#)