

# FRONTLINE COMBO 268,00 MG / 241,20 MG SOLUTION POUR SPOT- ON POUR CHIEN L

Autorisé

- Fipronil
- Methoprene

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

FRONTLINE COMBO 268.00 MG / 241.20 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOG L

FRONTLINE COMBO 268,00 MG / 241,20 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR CHIEN L

### 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](#)

268.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponible uniquement en [Anglais](#)

241.20 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:**

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 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 SCS

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/2879019 8/2003

---

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

23/01/2008

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0139/003

---

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

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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

Notice du conditionnement et étiquetage

Résumé des caractéristiques du produit