

# FRONTLINE COMBO 134.00 MG / 120.60 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOG M

Autorisé

- Fipronil
- Methoprene

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

FRONTLINE COMBO 134.00 MG / 120.60 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOG M

FRONTLINE COMBO (134-120,60)MG/PIPET ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΕΠΙΧΥΣΗ ΣΕ ΣΗΜΕΙΟ

---

### **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](#)

134.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponible uniquement en [Anglais](#)

120.60 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:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Grèce

---

**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:**

30/06/2004

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorité responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

37655/04-06-2010/K-0150604

---

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

21/07/2020

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0139/002

---

**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

Résumé des caractéristiques du produit

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

## Notice

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