Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000043520

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



- Fipronil
- Methoprene

Identification du produit

Dénomination du médicament:

FRONTLINE COMBO PACK CONSULT 50.00 MG / 60.00 MG SPOT-ON SOLUTION FOR CAT

FRONTLINE COMBO PACK CONSULT 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 <u>Anglais</u> 50.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 60.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Forme pharmaceutique:

Solution pour spot-on

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie cutanée:

•

Chat

•

Furet

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

OP53AX65

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Plaquette thermoformée de 1 pipette à embout sécable de 0,5 mL Boîte de 10 plaquettes thermoformées de 3 pipettes à embout sécable de 0,5 mL Boîte de 6 plaquettes thermoformées de 3 pipettes à embout sécable de 0,5 mL Boîte de 2 plaquettes thermoformées de 3 pipettes à embout sécable de 0,5 mL Boîte de 1 plaquette thermoformée 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 Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

26/03/2010

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/2712506 9/2010

Date de modification du statut de l'autorisation:

11/09/2017

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0246/001

États membres concernés:

Belgique Luxembourg Pays-Bas Espagne

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