

Frontline Combo Spot-on Clinic Pack hond/chien/Hund L Solution pour spot-on

Non
autorisé

- Fipronil
- Methoprene

Identification du produit

Dénomination du médicament:

FRONTLINE COMBO PACK CONSULT SPOT ON CHIEN L

Frontline Combo Spot-on Clinic Pack hond/chien/Hund L Spot-on oplossing

Frontline Combo Spot-on Clinic Pack hond/chien/Hund L Solution pour spot-on

Frontline Combo Spot-on Clinic Pack hond/chien/Hund L Lösung zum Auftropfen

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 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](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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 Belgium S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

17/12/2020

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

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

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0246/004

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 22/03/2022

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 22/03/2022

[Télécharger](#)