**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000043571

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



- Fipronil
- Methoprene

# Identification du produit

#### Dénomination du médicament:

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

FRONTLINE COMBO PACK CONSULT 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 <u>Anglais</u> 268.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 241.20 milligram(s) / 1.00 Pipette

## Forme pharmaceutique:

Solution pour spot-on

## Temps d'attente par voie d'administration:

Voie cutanée:

Chien

## 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

## **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en <u>Anglais</u>

# 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/1397998 6/2010

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

11/09/2017

#### État membre de référence:

France

#### Numéro de procédure:

FR/V/0246/004

#### États membres concernés:

Belgique Luxembourg Pays-Bas Espagne

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site <a href="https://www.adrreports.eu/vet">www.adrreports.eu/vet</a>

Documents	
	Résumé des caractéristiques du produit
	Notice du conditionnement et étiquetage