

Frontect pour chiens 5-10 kg 67.6 mg/ml Solution pour spot-on

Autorisé

- Fipronil
- Permethrin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

FRONTLINE TRI-ACT 67.6 MG / 504.8 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 5-10 KG

Frontect voor honden 5-10 kg 67.6 mg/ml Spot-on oplossing

Frontect pour chiens 5-10 kg 67.6 mg/ml Solution pour spot-on

Frontect für Hunde 5-10 kg 67.6 mg/ml Lösung zum Auftröpfen

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](#)

67.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

504.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

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:

Belgique

Description des conditionnements:

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:

27/11/2014

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V466986

Date de modification du statut de l'autorisation:

7/12/2020

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0266/002

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Estonie Allemagne
Grèce Hongrie Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Malte Pays-Bas Pologne
Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)