

FRONTLINE COMBO SPOT-ON DOG S, M, L, XL

Autorisé

- (S)-Methoprene
- Fipronil
- (S)-Methoprene
- Fipronil
- (S)-Methoprene
- Fipronil
- (S)-Methoprene
- Fipronil

Identification du produit

Dénomination du médicament:

FRONTLINE COMBO SPOT-ON DOG S, M, L, XL

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Spot-on

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

120.60 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponible uniquement en Anglais

134.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponible uniquement en Anglais

361.80 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponible uniquement en Anglais

402.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponible uniquement en Anglais

241.20 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponible uniquement en Anglais

268.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponible uniquement en Anglais

60.30 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponible uniquement en Anglais

67.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Forme pharmaceutique:

Solution pour spot-on

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

QP53AX65

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Bulgarie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

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:

7/12/2009

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Numéro de l'autorisation:

0022-2465

Date de modification du statut de l'autorisation:

12/12/2014

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.