

# FRONTLINE TRI-ACT 270.4 MG / 2019.2 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 20-40 KG

Autorisé

- Fipronil
- Permethrin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

FRONTLINE TRI-ACT 270.4 MG / 2019.2 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 20-40 KG

### 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](#)

270.40 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
2019.20 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:**

Croatie

---

**Disponible en:**

Croatie

---

**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 France

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

5/09/2014

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorité responsable:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Numéro de l'autorisation:**

UP/I-322-05/19-01/736

---

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

19/11/2024

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0266/004

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

eu-puar-frv0266004-mr-rpe962-en.pdf