

FRONTLINE (SPOT ON DOG) 10% W/V ΔΕΡΜΑΤΙΚΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorisé

- Fipronil

Identification du produit

Dénomination du médicament:

FRONTLINE (SPOT ON DOG) 10% W/V ΔΕΡΜΑΤΙΚΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Substance(s) active(s):

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](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution pour application cutanée

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie cutanée:

-

Chien

- Non applicable. no withdrawal period

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):QP53AX15

Conditions de délivrance:Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:Valide

Autorisé en:Grèce

Disponible en:Grèce

Description des conditionnements:Disponible uniquement en [Greek](#)Disponible uniquement en [Greek](#)Disponible uniquement en [Greek](#)Disponible uniquement en [Greek](#)Disponible uniquement en [Greek](#)Disponible uniquement en [Greek](#)Disponible uniquement en [Greek](#)Disponible uniquement en [Greek](#)Disponible uniquement en [Greek](#)Disponible uniquement en [Greek](#)Disponible uniquement en [Greek](#)Disponible uniquement en [Greek](#)Disponible uniquement en [Greek](#)Disponible uniquement en [Greek](#)Disponible uniquement en [Greek](#)Disponible uniquement en [Greek](#)Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)
Disponible uniquement en [Greek](#)
Disponible uniquement en [Greek](#)
Disponible uniquement en [Greek](#)
Disponible uniquement en [Greek](#)
Disponible uniquement en [Greek](#)
Disponible uniquement en [Greek](#)
Disponible uniquement en [Greek](#)
Disponible uniquement en [Greek](#)
Disponible uniquement en [Greek](#)
Disponible uniquement en [Greek](#)
Disponible uniquement en [Greek](#)
Disponible uniquement en [Greek](#)
Disponible uniquement en [Greek](#)
Disponible uniquement en [Greek](#)
Disponible uniquement en [Greek](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Portuguese](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

2/02/1998

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

68582/30-05-2019/K-0100403

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/09/2022

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