

File downloaded on 2025-11-30

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

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

Odobreno

- Fipronil
- Methoprene

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

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

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

### Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### Put aplikacije:

Za kožu

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)  
268.00 miligram / 1.00 Pipeta

Dostupan samo u [engleski](#)  
241.20 miligram / 1.00 Pipeta

---

### Farmaceutski oblik:

Otopina za nakapavanje

---

### Karencija prema putu aplikacije:

#### Za kožu:

- 

**Dog**

---

### Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP53AX65

---

### Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)  
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

---

### Status odobrenja:

Važeće

---

### Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)  
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

### Opis paketa:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

26/03/2010

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Nadležno tijelo:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Broj odobrenja:**

FR/V/1397998 6/2010

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

11/09/2017

---

**Referentna država članica:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Broj postupka:**

FR/V/0246/004

---

**Dotična država članica:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Package Leaflet and Labelling

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.