

Frontline vet. 100 mg/ml

Engedélyezett

- Fipronil

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Frontline vet. 100 mg/ml

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kutya

macska

Alkalmazás módja:

Külsőleges alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Külsőleges oldat

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QP53AX15

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Norway

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Norwegian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

1/09/2000

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Felelős hatóság:

Norwegian Medical Products Agency

Engedély száma:

98-8361

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

1/06/2010

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.