

Frontpro 11.3 mg - Chewable tablet

Heimilað

- Afoxolaner

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Frontpro 11.3 mg - Chewable tablet

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Presentation_strength:11.3 mg Reference:Hse Index:0

Lyfjaform:

Tuggutafla

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP53BE01

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í tékkneska eistneska enska franska ítalska lettneska litháíska Portuguese rúmenska slóvenska finnska sænska Norwegian

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Austurríki , Belgía , Búlgaría , Króatía , Kýpur , Tékkland , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Þýskaland , Grikkland , Ungverjaland , Ísland , Írland , Ítalía , Lettland , Liechtenstein , Litáen , Lúxemborg , Malta , Holland , Noregur , Pólland , Portúgal , Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Svíþjóð , Bretland (Norður-Írland)

Fáanlegt í:

Belgía , Frakkland , Pólland , Slóvakía , Spánn , Tékkland , Ungverjaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í enska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

20/05/2019

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Ábyrgt yfirvald:

European Commission

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

20/05/2019

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenska (PDF)

Birt: 7/01/2026

Sækja

ema-puar-v5126-frontpro-vra0014g-en.pdf

ema-puar-frontpro-v-5126-par-en.pdf