

# FRONTLINE COMBO 134.00 MG / 120.60 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOG M

Autorizzato

- Fipronil
- Methoprene

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

FRONTLINE COMBO 134.00 MG / 120.60 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOG M

FRONTLINE COMBO 134,00 mg / 120,60 mg SOLUCIÓN SPOT-ON PARA PERROS 10 -  
20 kg

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Cane

### Via di somministrazione:

Uso cutaneo

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)  
134.00 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

Disponibile solo in [English](#)  
120.60 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione per spot-on

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP53AX65

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Spagna

---

**Disponibile in:**

Spagna

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Espana S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

26/01/2004

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

---

**Autorità responsabile:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Numero di autorizzazione:**

1535 ESP

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

26/01/2004

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0139/002

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Cipro Danimarca Finlandia Germania Grecia Irlanda Italia  
Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Polonia Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.