

# Frontpro 11.3 mg - Chewable tablet

Autorizzato

- Afoxolaner

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Frontpro 11.3 mg - Chewable tablet

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

**Specie di destinazione:**

Cane

**Via di somministrazione:**

Uso orale

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

Presentation\_strength:11.3 mg Reference:Hse Index:0

**Forma farmaceutica:**

Compresa masticabile

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

QP53BE01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

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

---

**Disponibile in:**

Austria , Belgio , Francia , Polonia , Repubblica Ceca , Slovacchia , Spagna , Ungheria

---

**Descrizione della confezione:**

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 basata sul consenso informato (Articolo 13c della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

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

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

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

20/05/2019

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorità responsabile:**

European Commission

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

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

20/05/2019

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 7/01/2026

Scaricamento

ema-puar-v5126-frontpro-vra0000282075-en.pdf

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

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