

FRONTLINE TRI-ACT 135.2 MG / 1009.6 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 10-20 KG

Autorizzato

- Fipronil
- Permethrin

Product identification

Denominazione del medicinale:

Frontect solution pour spot-on pour chiens 10-20 kg

Frontect Lösung zum Auftropfen für Hunde 10-20 kg

FRONTLINE TRI-ACT 135.2 MG / 1009.6 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 10-20 KG

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso cutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

135.20 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

Disponibile solo in [English](#)
1009.60 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

Forma farmaceutica:

Soluzione per spot-on

Withdrawal period by route of administration:

Uso cutaneo:

-

Cane

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

QP53AX65

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Lussemburgo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di associazione fissa (Articolo 13b della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Marketing authorisation date:

27/11/2014

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

V 344/14/07/1379

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/11/2014

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0266/003

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Estonia Germania
Grecia Ungheria Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Malta Paesi Bassi
Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna

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

Documents

Foglio illustrativo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045404>