

FRONTLINE TRI-ACT 405.6 MG / 3028.8 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 40-60 KG

Autorizzato

- Fipronil
- Permethrin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

FRONTLINE TRI-ACT 405.6 MG / 3028.8 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 40-60 KG
Frontline Tri-Act 406,6 mg + 3 028,8 mg Roztwór do nakrapiania

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](#)

405.60 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

Disponibile solo in [English](#)

3028.80 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:

Polonia

Disponibile in:

Polonia

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

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

28/09/2015

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

2463

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

28/09/2015

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0266/005

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

Documenti

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

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.