

FRONTLINE COMBO 402.00 MG / 361.80 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOG XL

Autorizzato

- Fipronil
- Methoprene

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

FRONTLINE COMBO 402.00 MG / 361.80 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOG XL

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](#)

402.00 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

Disponibile solo in [English](#)
361.80 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:

Danimarca

Disponibile in:

Danimarca

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 Denmark A/S

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

1/03/2004

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

35407

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/03/2004

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0139/004

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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