

# FRONTLINE SPRAY (fipronil 0,25%)

Autorizzato

- Fipronil

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

FRONTLINE SPRAY (fipronil 0,25%)

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Cane

Gatto

---

**Via di somministrazione:**

Uso cutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

0.25 grammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Spray cutaneo, soluzione

---

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

QP53AX

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

Flacone in polietilene ad alta densità da 500 ml chiuso con tappo, con annessa

pompette dosatrice che eroga 1,5 ml/spruzzo (cannula in polietilene a bassa densità)

Flacone in polietilene ad alta densità da 250 ml chiuso con tappo, con annessa

pompette dosatrice che eroga 1,5 ml/spruzzo (cannula in polietilene a bassa densità)

Flacone spray in polietilene ad alta densità da 100 ml dotato di pompette dosatrice

che eroga 0,5 ml/spruzzo (cannula in polietilene a bassa densità)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

---

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

30/12/2000

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

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

30/12/2000

---

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