

# FRONTLINE TRI-ACT 33.8 MG / 252.4 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 2- 5 KG

Autorizzato

- Fipronil
- Permethrin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

FRONTLINE TRI-ACT 33.8 MG / 252.4 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 2- 5 KG

### **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](#)

33.80 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

Disponibile solo in [English](#)  
252.40 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:**

Croazia

---

**Disponibile in:**

Croazia

---

**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:**

4/09/2014

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Numero di autorizzazione:**

UP/I-322-05/19-01/733

---

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

19/11/2024

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0266/001

---

**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](http://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.

File combinato di tutti i documenti

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

eu-puar-frv0266001-mr-rpe959-en.pdf