

Frontline vet 2,5 mg/ml, hudspray, oppløsning.

Registruotas

- Fipronil

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Frontline vet 2,5 mg/ml, hudspray, oppløsning.

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šuo

Katė

Naudojimo būdas:

Vartoti ant odos

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

2.50 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Odos purškalas (tirpalas)

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QP53AX15

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:

Norway

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Norwegian](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Rinkodaros leidimo data:

15/04/1997

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Atsakinga institucija:

Norwegian Medical Products Agency

Registracijos numeris:

94-1629

Registracijos statuso pasikeitimo data:

15/04/2007

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.