

Frontline Combo Line Cat 100 mg/ml - 120 mg/ml Spot-on oplossing

Igaliotas

- Methoprene
- Fipronil

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Frontline Combo Line Cat 100 mg/ml - 120 mg/ml Spot-on oplossing

Frontline Combo Line Cat 100 mg/ml - 120 mg/ml Solution pour spot-on

Frontline Combo Line Cat 100 mg/ml - 120 mg/ml Lösung zum Auftropfen

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Katė

Naminis šeškas

Naudojimo būdas:

Vartoti ant odos

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

60.00 miligramai / 0.50 mililitrai

Pateikiama tik [English](#)

50.00 miligramai / 0.50 mililitrai

Vaisto forma:

Užlašinamasis tirpalas

Withdrawal period by route of administration:

Vartoti ant odos:

-

Katė

-

Naminis šeškas

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

QP53AX65

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama be recepto

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Belgium

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Informuoto asmens sutikimu grindžiama paraiška, pagal Reglamento (ES) 2019/6 21 straipsnį

Registruotojas:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Marketing authorisation date:

24/10/2020

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Atsakinga institucija:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registracijos pažymėjimo numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

15/03/2023

Informed consent reference:

[600000042519](#)

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

Documents

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.

Ženklimas

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086443>