

FRONTLINE XL, užlašinamasis tirpalas šunims

Neregistruotas

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

FRONTLINE XL, užlašinamasis tirpalas šunims

Veiklioji medžiaga:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šuo

Naudojimo būdas:

Užlašinti

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Vaisto forma:

Užlašinamasis tirpalas

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

QP53AX15

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu, išskyrus tam tikrų dydžių pakuotes

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

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

Pakuotės aprašymas:

Mėlynos karščiu užlydytos pipetės, sudarytos iš poliakrilonitrilo ir metilato kopolimero, polipropileno arba iš polietileno, etilo vinilo alkoholio, polipropileno, ciklo-olefino-kopolimero, polipropileno kiauto ir poliakrilonitrilo ir metilato kopolimero polietileno, aliuminio, polietileno tereftalato arba polietileno, etilo vinilo alkoholio, aliuminio ir polietileno tereftalato plėvelės.

Mėlynos karščiu užlydytos pipetės, sudarytos iš poliakrilonitrilo ir metilato kopolimero, polipropileno arba iš polietileno, etilo vinilo alkoholio, polipropileno, ciklo-olefino-kopolimero, polipropileno kiauto ir poliakrilonitrilo ir metilato kopolimero polietileno, aliuminio, polietileno tereftalato arba polietileno, etilo vinilo alkoholio, aliuminio ir polietileno tereftalato plėvelės.

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Teisinis pagrindas, peržiūrėtas pagal Acquis communautaire

Registruotojas:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Rinkodaros leidimo data:

27/12/2000

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Atsakinga institucija:

SFVS

Registracijos numeris:

LT/2/00/1212/001-008

Registracijos statuso pasikeitimo data:

11/05/2011

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

Dokumentai

RV1212.pdf