

Frontline Spot-on hond 100 mg/ml Spot-on oplossing (2.68 ml)

Awtorizzat

- Fipronil

Product identification

Isem tal-mediċina:

Frontline Spot-on hond 100 mg/ml Spot-on oplossing (2.68 ml)

Frontline Spot-on chien 100 mg/ml Solution pour spot-on (2.68 ml)

Frontline Spot-on Hund 100 mg/ml Lösung zum Auftropfen (2.68 ml)

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu lokalizzat

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

268.00 milligram(s) / 2.68 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni għall-użu lokalizzat

Withdrawal period by route of administration:

Użu lokalizzat:

-

Dog

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP53AX15

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Belgium

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Marketing authorisation date:

9/03/2021

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Awtorità responsabbli:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numru tal-awtorizzazzjoni:

Din l-informazzjoni mhijiex disponibbli għal dan il-prodott.

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

5/12/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Tikkettar

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086478>