

FRONTECT 33.8 MG / 252.4 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 2- 5 KG

Awtorizzat

- Fipronil
- Permethrin

Product identification

Isem tal-mediċina:

FRONTECT 33.8 MG / 252.4 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 2-5 KG

FRONTECT 33,8 MG / 252,4 MG SOLUTION POUR SPOT-ON POUR CHIENS 2 - 5 KG

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

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 għall-ġilda

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

33.80 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponibbli biss fi [English](#)

252.40 milligram(s) / 1.00 Pipette

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni għall-użu lokalizzat

Withdrawal period by route of administration:

Użu għall-ġilda:

-

Dog

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP53AX65

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](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [French](#)

Disponibbli biss fi [French](#)

Disponibbli biss fi [French](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

23/06/2020

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Awtorità responsabbli:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numru tal-awtorizzazzjoni:

FR/V/0005634 6/2020

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

23/06/2020

Stat Membru ta' referenza:

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

Numru tal-proċedura:

FR/V/0423/001

Stati Membri Kkonċernati:

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

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

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

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.

Package Leaflet and Labelling

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

Combined File of all Documents

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