

Frontline Combo Spot-on kat 100 mg/ml - 120 mg/ml Spot-on oplossing

Niet
gemachtigd

- Fipronil
- Methoprene

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Frontline Combo Spot-on kat 100 mg/ml - 120 mg/ml Spot-on oplossing

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kat

Fret

Toedieningsweg:

Cutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Pipet

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
60.00 milligram(s) / 1.00 Pipet

Farmaceutische vorm:

Spot-on oplossing

Wachttijd per toedieningsweg:

Cutaan gebruik:

-

Kat

- Not applicable. no withdrawal period

-

Fret

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP53AX65

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

België

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Handelsvergunningsdatum:

17/12/2020

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

5/06/2023

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0139/005

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 19/04/2023

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 19/04/2023

[Downloaden](#)

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 19/04/2023

[Downloaden](#)

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.