

FRONTLINE TRI-ACT 405.6 MG / 3028.8 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 40-60 KG

Toegelaten

- Fipronil
- Permethrin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

FRONTLINE TRI-ACT 405.6 MG / 3028.8 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 40-60 KG

Frontline Tri-Act 406,6 mg + 3 028,8 mg Roztwór do nakrapiania

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Cutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

405.60 milligram(s) / 1.00 Pipet

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

3028.80 milligram(s) / 1.00 Pipet

Farmaceutische vorm:

Spot-on oplossing

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)
:

QP53AX65

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Polen

Beschikbaar in:

Polen

Verpakkingsomschrijving:

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](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Handelsvergunningsdatum:

28/09/2015

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Vergunningsnummer:

2463

Datum toelatingswijziging:

28/09/2015

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0266/005

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Estland Duitsland
Griekenland Hongarije Italië Letland Litouwen Luxemburg Malta Nederland
Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

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

Documenten

Etikettering

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

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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