

Frontline vet 2,5 mg/ml, hudspray, oppløsning.

Autorisert

- Fipronil

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Frontline vet 2,5 mg/ml, hudspray, oppløsning.

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund
katt

Administrasjonsvei:

Bruk på hud

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
2.50 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Hudspray, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QP53AX15

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Autorisert i:
NO

Tilgjengelig i:
NO

Pakningsbeskrivelse:
250 ml sprayflaske av high density polyetylen utstyrt med en mekanisk pumpe som gir 1,5 ml spray pr pumpeslag. (Pumpens stempel er i low density polyetylen).
125 ml sprayflaske (fylt til 100 ml) av high density polyetylen utstyrt med en mekanisk pumpe som gir 0,5 ml spray pr pumpeslag. (Pumpens stempel er i low density polyetylen).
500 ml sprayflaske av high density polyetylen utstyrt med en mekanisk pumpe som gir 1,5 ml spray pr pumpeslag. (Pumpens stempel er i low density polyetylen).

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Markedsføringsgodkjenningsdato:
15/04/1997

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Ansvarlig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

94-1629

Status for endring av markedsføringstillatelse:

15/04/2007

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Pakningsvedlegg