

Frontpro 28.3 mg - Chewable tablet

Autorisert

- Afoxolaner

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Frontpro 28.3 mg - Chewable tablet

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength:28.3 mg Reference:Hse Index:0

Legemiddelform:

Tyggetablett

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater
(ATCvet):**

QP53BE01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT ,
LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Tilgjengelig i:

BE , CZ , ES , FR , HU , PL , SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad med samtykke (Artikkel 13c i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

20/05/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

20/05/2019

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

norsk (PDF)

Publisert på: 7/01/2026

Nedlasting

ema-puar-v5126-frontpro-vra0014g-en.pdf

ema-puar-frontpro-v-5126-par-en.pdf