

FRONTLINE TRI-ACT 270.4 MG / 2019.2 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 20-40 KG

Autorisert

- Fipronil
- Permethrin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

FRONTLINE TRI-ACT 270.4 MG / 2019.2 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 20-40 KG

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Bruk på hud

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

270.40 milligram / 1.00 Pipette

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
2019.20 milligram / 1.00 Pipette

Legemiddelform:

Påflekkingsvæske, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP53AX65

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Faste kombinasjoner søknad (Artikkel 13b i Direktiv Nr 2001/83/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

25/09/2014

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

841/04/14DFVPT

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/09/2024

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0266/004

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros CZ EE DE EL HU IT LV LT LU MT NL PL PT
RO SI SI ES

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

eu-puar-frv0266004-mr-rpe962-en.pdf