

File downloaded on 2026-06-13

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/6000000000905>

Frontpro 68 mg - Chewable tablet

- Afoxolaner

Dopuszczony

## Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Frontpro 68 mg - Chewable tablet

Substancja czynna:

- Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

- Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [oświęski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

- Podanie doustne

## Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

- Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
Presentation\_strength:68 mg Reference:Hse Index:0

Postać farmaceutyczna:

- Tabletki do rozgryzania i żucia

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

- QP53BE01

Kategoria dostępu:

- Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [oświęski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słowacki](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

- Valid

Dopuszczony do obrotu w:



- Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)
- Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [litewski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)
- Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)
- Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)
- Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)
- Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)
- Dostępne wyłącznie w [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

- Belgium
- Czechia
- France
- Hungary
- Poland
- Slovakia
- Spain

Opis opakowania:

- Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
- Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
- Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

## Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

- Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [?otewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

- Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [?otewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

- Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

- 20/05/2019

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

- Boehringer Ingelheim Animal Health France

Organ odpowiedzialny:

- European Commission

Numer pozwolenia:

Te informacje nie s? dost?pne dla tego produktu.

Data zmiany statusu pozwolenia:

- 20/05/2019

Zg?oszenia podejrzanym dzia?a? niepo??danych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

### Informacje o produkcji

Combined File of all Documents

polski (PDF)

Opublikowano: 7/01/2026

[Pobierz](#)

[Inne j?zyki \(24\)](#)

angielski (PDF)

Opublikowano: 7/01/2026

[Pobierz](#)

du?ski (PDF)

Opublikowano: 7/01/2026

[Pobierz](#)

esto?ski (PDF)

Opublikowano: 7/01/2026

[Pobierz](#)

hiszpa?ski (PDF)

Opublikowano: 7/01/2026

[Pobierz](#)

bu?garski (PDF)

Opublikowano: 7/01/2026

[Pobierz](#)

niemiecki (PDF)

Opublikowano: 7/01/2026

[Pobierz](#)

grecki (PDF)

Opublikowano: 7/01/2026

[Pobierz](#)

czeski (PDF)

Opublikowano: 7/01/2026

[Pobierz](#)

otewski (PDF)

Opublikowano: 7/01/2026

[Pobierz](#)

islandzki (PDF)

Opublikowano: 7/01/2026

[Pobierz](#)

w?gierski (PDF)

Opublikowano: 7/01/2026

[Pobierz](#)

w?oski (PDF)

Opublikowano: 7/01/2026

[Pobierz](#)

fi?ski (PDF)

Opublikowano: 7/01/2026

[Pobierz](#)

francuski (PDF)

Opublikowano: 7/01/2026

[Pobierz](#)

litewski (PDF)

Opublikowano: 7/01/2026

[Pobierz](#)

chorwacki (PDF)

Opublikowano: 7/01/2026

[Pobierz](#)

malta?ski (PDF)

Opublikowano: 7/01/2026

[Pobierz](#)

portugalski (PDF)

Opublikowano: 7/01/2026

[Pobierz](#)

szwedzki (PDF)

Opublikowano: 7/01/2026

[Pobierz](#)

niderlandzki (PDF)

Opublikowano: 7/01/2026

[Pobierz](#)

rumu?ski (PDF)

Opublikowano: 7/01/2026

[Pobierz](#)

Norwegian (PDF)

Opublikowano: 7/01/2026

[Pobierz](#)

s?owe?ski (PDF)

Opublikowano: 7/01/2026

[Pobierz](#)

s?owacki (PDF)

Opublikowano: 7/01/2026

[Pobierz](#)

**Publiczne sprawozdanie(a) oceniaj?ce**

ema-puar-v5126-frontpro-vra0000282075-en.pdf

angielski (PDF)

Opublikowano: 12/05/2026

[Pobierz](#)

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

angielski (PDF)

Opublikowano: 22/05/2024

[Pobierz](#)

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

angielski (PDF)

Opublikowano: 17/03/2023

[Pobierz](#)