

Frontline Spot-On S 67 mg Roztwór do nakrapiania

Dopuszczony

- Fipronil

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Frontline Spot-On S 67 mg Roztwór do nakrapiania

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Przez nakrapianie

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
67.00 milligram(s) / 0.67 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do nakrapiania

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP53AX15

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński 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 w:

Poland

Opis opakowania:

Niebieska pipetka złożona z części sztywnej formowanej na gorąco (kopolimer polikarylonitrylu-akrylanu metylu/ polipropylen) oraz folii (kopolimer polikarylonitrylu-akrylanu metylu/ aluminium / politereftalan etylenu) i blistra złożonego z części sztywnej formowanej na gorąco (polietylen / polipropylen / politereftalan etylenu) oraz folii (polietylen / aluminium / poliamid) lub Niebieska pipetka złożona z części sztywnej formowanej na gorąco (polietylen / alkohol etylowinyłowy / polietylen / polipropylen / cykliczny kopolimer olefinowy / polipropylen) oraz folii (polietylen / alkohol etylowinyłowy / polietylen / aluminium / politereftalan etylenu) i blistra złożonego z części sztywnej formowanej na gorąco (polietylen / polipropylen / politereftalan etylenu) oraz folii (polietylen / aluminium / poliamid). Jednodawkowa pipetka o poj. 0,67 ml. Blister zawierający 1 jednodawkową pipetkę.

Niebieska pipetka złożona z części sztywnej formowanej na gorąco (kopolimer polikarylonitrylu-akrylanu metylu/ polipropylen) oraz folii (kopolimer polikarylonitrylu-akrylanu metylu/ aluminium / politereftalan etylenu) i blistra złożonego z części sztywnej formowanej na gorąco (polietylen / polipropylen / politereftalan etylenu) oraz folii (polietylen / aluminium / poliamid) lub Niebieska pipetka złożona z części sztywnej formowanej na gorąco (polietylen / alkohol etylowinyłowy / polietylen / polipropylen / cykliczny kopolimer olefinowy / polipropylen) oraz folii (polietylen / alkohol etylowinyłowy / polietylen / aluminium / politereftalan etylenu) i blistra

złożonego z części sztywnej formowanej na gorąco (polietylen / polipropylen / politereftalan etylenu) oraz folii (polietylen / aluminium / poliamid). Jednodawkowa pipetka o poj. 0,67 ml. Blister zawierający 3 jednodawkowe pipetki.

Niebieska pipetka złożona z części sztywnej formowanej na gorąco (kopolimer polikarylonitrylu-akrylanu metylu/ polipropylen) oraz folii (kopolimer polikarylonitrylu-akrylanu metylu/ aluminium / politereftalan etylenu) i blistra złożonego z części sztywnej formowanej na gorąco (polietylen / polipropylen / politereftalan etylenu) oraz folii (polietylen / aluminium / poliamid) lub Niebieska pipetka złożona z części sztywnej formowanej na gorąco (polietylen / alkohol etylowinyłowy / polietylen / polipropylen / cykliczny kopolimer olefinowy / polipropylen) oraz folii (polietylen / alkohol etylowinyłowy / polietylen / aluminium / politereftalan etylenu) i blistra złożonego z części sztywnej formowanej na gorąco (polietylen / polipropylen / politereftalan etylenu) oraz folii (polietylen / aluminium / poliamid). Jednodawkowa pipetka o poj. 0,67 ml. Blister zawierający 4 jednodawkowe pipetki.

Niebieska pipetka złożona z części sztywnej formowanej na gorąco (kopolimer polikarylonitrylu-akrylanu metylu/ polipropylen) oraz folii (kopolimer polikarylonitrylu-akrylanu metylu/ aluminium / politereftalan etylenu) i blistra złożonego z części sztywnej formowanej na gorąco (polietylen / polipropylen / politereftalan etylenu) oraz folii (polietylen / aluminium / poliamid) lub Niebieska pipetka złożona z części sztywnej formowanej na gorąco (polietylen / alkohol etylowinyłowy / polietylen / polipropylen / cykliczny kopolimer olefinowy / polipropylen) oraz folii (polietylen / alkohol etylowinyłowy / polietylen / aluminium / politereftalan etylenu) i blistra złożonego z części sztywnej formowanej na gorąco (polietylen / polipropylen / politereftalan etylenu) oraz folii (polietylen / aluminium / poliamid). Jednodawkowa pipetka o poj. 0,67 ml. Blister zawierający 6 jednodawkowych pipetek.

Niebieska pipetka złożona z części sztywnej formowanej na gorąco (kopolimer polikarylonitrylu-akrylanu metylu/ polipropylen) oraz folii (kopolimer polikarylonitrylu-akrylanu metylu/ aluminium / politereftalan etylenu) i blistra złożonego z części sztywnej formowanej na gorąco (polietylen / polipropylen / politereftalan etylenu) oraz folii (polietylen / aluminium / poliamid) lub Niebieska pipetka złożona z części sztywnej formowanej na gorąco (polietylen / alkohol etylowinyłowy / polietylen / polipropylen / cykliczny kopolimer olefinowy / polipropylen) oraz folii (polietylen / alkohol etylowinyłowy / polietylen / aluminium / politereftalan etylenu) i blistra złożonego z części sztywnej formowanej na gorąco (polietylen / polipropylen / politereftalan etylenu) oraz folii (polietylen / aluminium / poliamid). Jednodawkowa pipetka o poj. 0,67 ml. Blister zawierający 8 jednodawkowych pipetek.

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

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

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

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

Podmiot odpowiedzialny:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

23/12/2008

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

5008

Data zmiany statusu pozwolenia:

23/12/2008

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ulotka dla pacjenta

oznakowanie opakowań