

Frontline vet. 100 mg/ml

Autorizado

- Fipronil

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Frontline vet. 100 mg/ml

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso cutâneo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução cutânea

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AX15

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Noruega

Disponibilidade:

Noruega

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Norwegian

Disponível apenas em Norwegian

Disponível apenas em Norwegian

Disponível apenas em Norwegian

Disponível apenas em Norwegian

Disponível apenas em Norwegian

Disponível apenas em Norwegian

Disponível apenas em Norwegian

Disponível apenas em Norwegian

Disponível apenas em Norwegian

Disponível apenas em Norwegian

Disponível apenas em Norwegian

Disponível apenas em Norwegian

Disponível apenas em Norwegian

Disponível apenas em Norwegian

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Data de autorização de introdução no mercado:

1/09/2000

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridade responsável:

Norwegian Medical Products Agency

Número da autorização:

98-8361

Data da alteração do estado de autorização:

1/06/2010

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.