

# FRONTLINE COMBO SPOT-ON CAT

Não  
autorizado

- Fipronil
- Methoprene

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

FRONTLINE COMBO SPOT-ON CAT

Frontline Combo Spot-on kat 100 mg/ml - 120 mg/ml Spot-on oplossing

Frontline Combo Spot-on chat 100 mg/ml - 120 mg/ml Solution pour spot-on

Frontline Combo Spot-on Katze 100 mg/ml - 120 mg/ml Lösung zum Auftropfen

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

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  
50.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Disponível apenas em inglês  
60.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

---

### Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

---

### Intervalo de segurança por via de administração:

#### Uso cutâneo:

- 

#### Cat

- Not applicable. no withdrawal period

- 

#### Ferret

- Not applicable. no withdrawal period

---

### Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AX65

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Abandonada

---

### Autorizado em:

Bélgica

---

### Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## 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](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

17/12/2020

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

---

### **Autoridade responsável:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Número da autorização:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

5/06/2023

---

### **Estado-Membro de referência:**

França

---

### **Número de procedimento:**

FR/V/0139/005

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.