

# FRONTLINE COMBO 67.00 MG / 60.30 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOG S

Autorizado

- Fipronil
- Methoprene

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

FRONTLINE COMBO 67.00 MG / 60.30 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOG S

Frontline combo 67,00 mg/60,30 mg spot-on oplossing voor honden S

---

### **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](#)

---

### **Via de administração:**

Uso cutâneo

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

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

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

---

### **Forma farmacêutica:**

Solução para unção punctiforme

---

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

QP53AX65

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Países Baixos

---

### **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 Netherlands B.V.

---

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

27/01/2004

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoridade responsável:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número da autorização:**

REG NL 10138

---

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

29/03/2022

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0139/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Chipre Dinamarca Finlândia Alemanha Grécia Irlanda Itália Luxemburgo Países Baixos Noruega Polónia Eslovénia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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