

FRONTLINE COMBO 402.00 MG / 361.80 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOG XL

Autorizado

- Fipronil
- Methoprene

Identificação do produto

Nome do medicamento:

FRONTLINE COMBO 402.00 MG / 361.80 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOG XL
Frontline Comp 402 mg/361,8 mg paikallisvaleluliuos, koirille

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)
[English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso cutâneo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

402.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Disponível apenas em [English](#)

361.80 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Intervalo de Segurança por via de administração:

Uso cutâneo:

•

Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AX65

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Finlândia

Disponível em:

Finlândia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

28/09/2009

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Autoridade responsável:

Finnish Medicines Agency

Número da autorização:

18529

Data de alteração do estado de autorização:

28/09/2009

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0139/004

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

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042570>