

# FRONTLINE COMBO 134.00 MG / 120.60 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOG M

Autorizado

- Fipronil
- Methoprene

## Identificação do produto

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

FRONTLINE COMBO 134.00 MG / 120.60 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOG M

FRONTLINE COMBO 134,00 mg / 120,60 mg SOLUCIÓN SPOT-ON PARA PERROS 10 - 20 kg

---

### **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  
134.00 miligramas(s) / 1.00 Pipeta

Disponível apenas em inglês  
120.60 miligramas(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:**

Espanha

---

### **Disponibilidade:**

Espanha

---

### **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 Espana S.A.

---

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

26/01/2004

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

---

**Autoridade responsável:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Número da autorização:**

1535 ESP

---

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

26/01/2004

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0139/002

---

**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

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.