

Frento Forte Flohschutztropfen 40 mg Lösung zum Auftropfen für Katzen (<4 kg)

Autorizado

- Imidacloprid

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Frento Forte Flohschutztropfen 40 mg Lösung zum Auftropfen für Katzen (<4 kg)

Frento Forte Flohschutztropfen 40 mg Lösung zum Auftropfen für Katzen (<4 kg)

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](#)

Via de administração:

Uso cutâneo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

40.00 miligrama(s) / 0.40 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AX17

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

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:

Elanco Animal Health GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

28/08/1997

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

8-00323

Data da alteração do estado de autorização:

28/08/1997

Estado-Membro de referência:

Áustria

Número de procedimento:

AT/V/0021/001

Estados-Membros envolvidos:

Dinamarca Alemanha Irlanda Itália Países Baixos Noruega Espanha Suécia
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Folheto informativo

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

Resumo das características do medicamento

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.