

# Frontline Tri-Act Solução para unção puntiforme para cães 20- 40 kg

Autorizado

- Fipronil
- Permethrin

## Identificação do produto

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

Frontline Tri-Act Solução para unção puntiforme para cães 20-40 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  
270.40 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Disponível apenas em inglês  
2019.20 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:**

Portugal

---

**Descrição da embalagem:**

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 Norwegian

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

---

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

25/09/2014

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

841/04/14DFVPT

---

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

13/09/2024

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0266/004

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Estónia Alemanha  
Grécia Hungria Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Malta Países Baixos  
Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha  
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

português (PDF)

Publicado em: 13/09/2024

[Descarregar](#)

eu-puar-frv0266004-mr-rpe962-en.pdf