

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

Autorizado

- Fipronil
- Methoprene

## Identificação do produto

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

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

### **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](#)  
402.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Disponível apenas em [inglês](#)  
361.80 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:**

Dinamarca

---

**Disponibilidade:**

Dinamarca

---

**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 Denmark A/S

---

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

1/03/2004

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

---

**Autoridade responsável:**

Danish Medicines Agency

---

**Número da autorização:**

35407

---

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

1/03/2004

---

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

## Documentos

Summary of Product Characteristics

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