

# FRONTLINE TRI-ACT 405.6 MG / 3028.8 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 40-60 KG

Autorizado

- Fipronil
- Permethrin

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

FRONTLINE TRI-ACT 405.6 MG / 3028.8 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 40-60 KG  
Frontline Tri-Act, 405,6 mg / 3028,8 mg, otopina za nakapavanje, za pse 40-60 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](#)

405.60 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Disponível apenas em [inglês](#)

3028.80 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:

Croácia

---

### Disponibilidade:

Croácia

---

### 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 France

---

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

8/09/2014

---

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoridade responsável:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Número da autorização:**

UP/I-322-05/19-01/731

---

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

19/11/2024

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0266/005

---

**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

Resumo das características do medicamento

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