

Frontline combo spot-on cães I (20-40 kg) 268 mg solução para unção punctiforme

Autorizado

- Fipronil
- (S)-Methoprene

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Frontline combo spot-on cães I (20-40 kg) 268 mg solução para unção punctiforme

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](#)
268.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Disponível apenas em [inglês](#)
241.20 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Intervalo de segurança por via de administração:

Uso cutâneo:

-

Dog

- Meat and offal. 0 dia

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:

Blister de 1 pipeta de 2,68 ml, com extremidade auto quebrável

Caixa com 2 blisters de 3 pipetas de 2,68 ml, com extremidade auto quebrável.

Caixa com 1 blister de 3 pipetas de 2,68 ml, com extremidade auto quebrável.

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](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

Data de autorização de introdução no mercado:

5/12/2011

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

385/04/11NFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

8/07/2020

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents