

FRONTECT 33.8 MG / 252.4 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 2- 5 KG

Autorizado

- Fipronil
- Permethrin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

FRONTECT 33.8 MG / 252.4 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 2-5 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](#)
33.80 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Disponível apenas em [inglês](#)
252.40 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:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [francês](#)

Disponível apenas em [francês](#)

Disponível apenas em [francês](#)

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:

23/06/2020

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/0005634 6/2020

Data da alteração do estado de autorização:

23/06/2020

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0423/001

Estados-Membros envolvidos:

Dinamarca Finlândia Suécia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

eu-puar-frv0423001-mr-rpe576-en.pdf