

Frontline Spot-on hond 100 mg/ml Spot-on oplossing (0.67 ml)

Autorizat

- Fipronil

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Frontline Spot-on hond 100 mg/ml Spot-on oplossing (0.67 ml)

Frontline Spot-on chien 100 mg/ml Solution pour spot-on (0.67 ml)

Frontline Spot-on Hund 100 mg/ml Lösung zum Auftropfen (0.67 ml)

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Câine

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

67.00 miligram(e) / 0.67 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție spot-on

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Câine

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP53AX15

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Belgium

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Data autorizației de comercializare:

7/10/1997

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoritatea responsabilă:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

5/12/2023

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086479>