

# FRONTLINE COMBO, užlašinamasis tirpalas katėms ir šėškams

Autorizat

- (S)-Methoprene
- Fipronil

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

FRONTLINE COMBO, užlašinamasis tirpalas katėms ir šėškams

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Pisică

Dihor

### Calea de administrare:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Portugheză](#) [Norwegian](#)

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

60.00 miligram(e) / 1.00 Pipetă

Disponibile numai în [Engleză](#)

50.00 miligram(e) / 1.00 Pipetă

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție spot-on

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QP53AX65

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Lithuania

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Data autorizației de comercializare:**

4/02/2004

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoritatea responsabilă:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numărul autorizației:**

LT/2/04/1609/001-002

---

**Data modificării statusului autorizației:**

25/06/2025

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.