

FRONTLINE TRI-ACT 67.6 MG / 504.8 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 5-10 KG

Oprávnený

- Fipronil
- Permethrin

Identifikácia lieku

Názov lieku:

FRONTLINE TRI-ACT 67.6 MG / 504.8 MG SPOT-ON SOLUTION FOR DOGS 5-10 KG
Frontline Tri-Act 67,6 mg + 504,8 mg Roztwór do nakrapiania

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#)
[English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#)
[Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Dermálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

67.60 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

504.80 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Roztok na určené miesto na koži

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP53AX65

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Poľsko

Dostupné v:

Poľsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Dátum registrácie lieku:

28/09/2015

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zodpovedný orgán:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Číslo registrácie:

2460

Dátum zmeny stavu registrácie:

28/09/2015

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0266/002

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Estónsko Nemecko
Grécko Maďarsko Taliansko Lotyšsko Litva Luxembursko Malta Holandsko
Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.