

Frontline vet. 100 mg/ml Spot-on, lösning

Oprávnený

- Fipronil

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Frontline vet. 100 mg/ml Spot-on, lösning

Účinná látka:

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](#)

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

Cesta podania:

Použitie na určené miesto

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Roztok na určené miesto na koži

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP53AX15

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Švédsko

Dostupné v:

Švédsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Švédsky](#)

Dostupné len v [Švédsky](#)

Dostupné len v [Švédsky](#)

Dostupné len v [Švédsky](#)

Dostupné len v [Švédsky](#)

Dostupné len v [Švédsky](#)

Dostupné len v [Švédsky](#)

Dostupné len v [Švédsky](#)

Dostupné len v [Švédsky](#)

Dostupné len v [Švédsky](#)

Dostupné len v [Švédsky](#)

Dostupné len v [Švédsky](#)

Dostupné len v [Švédsky](#)

Dostupné len v [Švédsky](#)

Dostupné len v [Švédsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Dátum registrácie lieku:

30/06/1997

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Boehringer Ingelheim Animal Health France
Oriola Sweden AB

Zodpovedný orgán:

Swedish Medical Products Agency

Číslo registrácie:

13130

Dátum zmeny stavu registrácie:

30/06/1997

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

Dokumenty

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.