

# Frontline vet 100 mg/ml paikallisvaleluliuos

Ima dovoljenje  
za promet

- Fipronil

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Frontline vet 100 mg/ml paikallisvaleluliuos

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Pot uporabe:

Nanos na kožo

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmacevtska oblika:**

Kožni nanos, raztopina

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**Nanos na kožo:**

•

**Cat**

- Not applicable. no withdrawal period no period

•

**Dog**

- Not applicable. no withdrawal period no period

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QP53AX15

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Na voljo v:**

Finland

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Finnish](#)

Na voljo samo v [Finnish](#)

Na voljo samo v [Finnish](#)

Na voljo samo v [Finnish](#)

Na voljo samo v [Finnish](#)

Na voljo samo v [Finnish](#)  
Na voljo samo v [Finnish](#)  
Na voljo samo v [Finnish](#)  
Na voljo samo v [Finnish](#)  
Na voljo samo v [Finnish](#)

---

## Dodatne informacije

### **Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

### **Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

---

### **Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

21/02/1999

---

### **Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

### **Pristojni organ:**

Finnish Medicines Agency

---

### **Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

12642

---

### **Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

21/02/1999

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.