

FRONTLINE (SPOT ON DOG) 10% W/V ΔΕΡΜΑΤΙΚΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Godkänd

- Fipronil

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

FRONTLINE (SPOT ON DOG) 10% W/V ΔΕΡΜΑΤΙΚΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Kutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Kutan lösning

Karenstid per administreringsväg:

Kutan användning:

-

Hund

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP53AX15

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Grekland

Tillgänglig i:

Grekland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska
Finns tillgänglig endast på grekiska
Finns tillgänglig endast på grekiska
Finns tillgänglig endast på grekiska
Finns tillgänglig endast på grekiska
Finns tillgänglig endast på grekiska
Finns tillgänglig endast på grekiska
Finns tillgänglig endast på grekiska
Finns tillgänglig endast på grekiska
Finns tillgänglig endast på grekiska
Finns tillgänglig endast på grekiska
Finns tillgänglig endast på grekiska
Finns tillgänglig endast på grekiska
Finns tillgänglig endast på grekiska
Finns tillgänglig endast på grekiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska portugisiska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Godkännandedatum:

2/02/1998

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkännandennummer:

68582/30-05-2019/K-0100403

Datum för ändring av godkännandestatus:

26/09/2022

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet