

# Zeronil Combo 268 mg/241.2 mg Spot-on Solution for Large Dogs.

Zugelassen

- Fipronil
- (S)-Methoprene

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Zeronil Combo 268 mg/241.2 mg Spot-on Solution for Large Dogs.

Fipnil Combo, 268/241,2mg, Roztok pro nakapání na kůži - spot-on

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Hund

### Art der Anwendung:

Auftropfen

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

268.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Verfügbar nur in [englisch](#)

241.20 milligram(s) / 1.00 Pipette

### Darreichungsform:

## Lösung zum Auftropfen

### Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP53AX65

### Abgaberegelung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#)  
finnisch schwedisch Norwegian

## Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

## Zugelassen in:

Tschechische Republik

### Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Zulassungsdatum:**

11/03/2020

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Zulassungsnummer:**

96/023/20-C

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

11/03/2020

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0386/004

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Bulgarien Zypern Tschechische Republik Frankreich Griechenland  
Ungarn Italien Niederlande Polen Portugal Rumaenien Slowakei Spanien  
Schweden

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.