

Zeronil Combo 134 mg/120.6 mg Spot-on Solution for Medium Dogs

Zugelassen

- Fipronil
- (S)-Methoprene

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Zeronil Combo 134 mg/120.6 mg Spot-on Solution for Medium Dogs

FIPNIL COMBO 134 mg/120,6 mg solutie spot on pentru caini de talie medie

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

Auftropfen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

134.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Verfügbar nur in englisch

120.60 milligram(s) / 1.00 Pipette

Darreichungsform:

Lösung zum Auftropfen

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

QP53AX65

Abgaberegeling:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Rumaenien

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:

25/11/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

240161

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/08/2025

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0386/003

Betroffene Mitgliedstaaten:

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.

Combined File of all Documents

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