

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

Autorizado

- Fipronil
- (S)-Methoprene

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Fipnil Combo 268 mg/241,2 mg разтвор за прилагане върху ограничен участък за големи кучета

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Unción dorsal puntual

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

268.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Disponible únicamente en [English](#)

241.20 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

Tiempo de espera por vía de administración:**Unción dorsal puntual:**

-

Perros

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP53AX65

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Fecha de autorización de comercialización:

29/03/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-2795

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/03/2018

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0386/004

Estados miembros afectados:

Austria Bulgaria Chipre República Checa Francia Grecia Hungría Italia
Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia España Suecia

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048034>