

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/241,20 mg rácsepegtető oldat nagytestű kutyáknak A.U.V.

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

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

QP53AX65

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Hungría

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponibile únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponibile únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponibile únicamente en English

Disponible únicamente en English

Disponibile 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:

2/10/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

3995/X/18 NÉBIH ÁTI

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/10/2018

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

Combined File of all Documents

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