

Zeronil Combo 50 mg/60 mg Spot-on Solution for Cats and Ferrets

Autorizado

- Fipronil
- (S)-Methoprene

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Zeronil Combo 50 mg/60 mg Spot-on Solution for Cats and Ferrets

Fiprosmet 50 mg/60 mg solução para unção punctiforme para gatos e furões

Principio activo:

Disponível únicamente en [English](#)

Disponível únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Hurones

Vía de administración:

Unción dorsal puntual

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Disponible únicamente en [English](#)

60.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

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:

Portugal

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:

17/10/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

1308/01/19DFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/07/2025

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0386/001

Estados miembros afectados:

Austria Bulgaria Chipre República Checa Francia Grecia Hungría Italia

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.