

Zeronil Combo 402 mg/361.8 mg Spot-on Solution for Extra Large Dogs.

Autorizado

- Fipronil
- (S)-Methoprene

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Zeronil Combo 402 mg/361.8 mg Spot-on Solution for Extra Large Dogs.

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](#)

402.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Disponible únicamente en English
361.80 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:

Italia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en English

Disponibile 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

Disponibile 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

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:

17/03/2023

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

105122

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/03/2023

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0386/005

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.