

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.
Fipnil Combo 402 mg/4,02 ml + 361,8 mg/4,02 ml Roztwór do nakrapiania

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:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Polonia

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:

22/03/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

3084

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/03/2021

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

Prospecto

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

Etiquetado

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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.