

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

Autorisé

- Fipronil
- (S)-Methoprene

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Zeronil Combo 50 mg/60 mg Spot-on Solution for Cats and Ferrets  
FIPNIL COMBO 50 mg/60 mg solutie spot on pentru pisici si dihori

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais  
Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Chat  
Furet

### Voie d'administration:

Spot-on

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais  
50.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
60.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution pour spot-on

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QP53AX65

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Roumanie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

25/11/2019

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd

---

**Autorité responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

240159

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

18/08/2025

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0386/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Bulgarie Chypre Tchéquie France Grèce Hongrie Italie Pays-Bas  
Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Espagne Suède

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.