

Zeronil Combo 268 mg/241.2 mg Spot-on Solution for Large Dogs.

Non
autorizzato

- (S)-Methoprene
- Fipronil

Product identification

Denominazione del medicinale:

Zeronil Combo 268 mg/241.2 mg Spot-on Solution for Large Dogs.
Fleatix Comp vet 268 mg/241,2 mg Spot-on, lösning

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Spot-on

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
241.20 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta
Disponibile solo in [English](#)

268.00 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

Forma farmaceutica:

Soluzione per spot-on

Withdrawal period by route of administration:

Spot-on:

-

Cane

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP53AX65

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Authorised in:

Svezia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

16/03/2018

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autorità responsabile:

Swedish Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

56153

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/05/2023

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0386/004

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048055>