

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

Autorizzato

- Fipronil
- (S)-Methoprene

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Zeronil Combo 50 mg/60 mg Spot-on Solution for Cats and Ferrets
FIPROSMET 50 mg/60 mg SOLUCION SPOT-ON PARA GATOS Y HURONES

Sostanza attiva:

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

Specie di destinazione:

Gatto
Furetto

Via di somministrazione:

Spot-on

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

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

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

Forma farmaceutica:

Soluzione per spot-on

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

QP53AX65

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Spagna

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](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

23/04/2018

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autorità responsabile:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

3648 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/03/2021

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0386/001

Stati membri interessati:

Austria Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Francia Grecia Ungheria Italia
Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia Spagna Svezia

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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.