

# Zeronil Combo 67 mg/60.3 mg Spot-on Solution for Small Dogs

Autorizzato

- Fipronil
- (S)-Methoprene

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

Zeronil Combo 67 mg/60.3 mg Spot-on Solution for Small Dogs

Zeronil Combo 67 mg/60.3 mg Spot-on Solution for Small Dogs

---

### 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](#)

67.00 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

Disponibile solo in [English](#)

60.30 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:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Irlanda

---

**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:**

20/04/2018

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd

---

**Autorità responsabile:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

VPA10987/126/001

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

20/04/2018

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0386/002

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

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/600000048105>