

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

Autorisert

- Fipronil
- (S)-Methoprene

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Fipnil Combo 268 mg/241.20 mg rácsepegető oldat nagytestű kutyáknak A.U.V.

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Påflekking

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

268.00 milligram / 1.00 Pipette

Bare tilgjengelig i [English](#)

241.20 milligram / 1.00 Pipette

Legemiddelform:

Påflekkingsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Påflekking:**

-

hund

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP53AX65

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

HU

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

2/10/2018

Tilvirker for batchfrigivelse:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ansvarlig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkjenningsnummer:

3995/X/18 NÉBIH ÁTI

Status for endring av markedsføringstillatelse:

2/10/2018

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0386/004

Gjeldende medlemsstater:

AT BG Kypros CZ FR EL HU IT NL PL PT RO SI ES SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048057>