

Zeronil Combo 402 mg/361.8 mg Spot-on Solution for Extra Large Dogs.

Ikke
autorisert

- (S)-Methoprene
- Fipronil

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Zeronil Combo 402 mg/361.8 mg Spot-on Solution for Extra Large Dogs.
Fleatix Comp vet 402 mg/361,8 mg Spot-on, lösning

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Påflekking

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

361.80 milligram / 1.00 Pipette

Bare tilgjengelig i [English](#)

402.00 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 gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

SE

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:

16/03/2018

Tilvirker for batchfrigivelse:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ansvarlig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

56154

Status for endring av markedsføringstillatelse:

23/05/2023

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0386/005

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

Dokumenter

Preparatomtale

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

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/600000048104>