

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

Autorisert

- Fipronil
- (S)-Methoprene

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

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

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

hund

### Administrasjonsvei:

Påflekking

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

67.00 milligram / 1.00 Pipette

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

60.30 milligram / 1.00 Pipette

**Legemiddelform:**

Påflekkingsvæske, oppløsning

---

**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:**

RO

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## 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:**

25/11/2019

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Ansvarlig myndighet:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Godkjenningsnummer:**

240160

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

18/08/2025

---

**Referanse medlemsstat:**

Irland

---

**Prosedyrenummer:**

IE/V/0386/002

---

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

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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