

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

Autorizado

- Fipronil
- (S)-Methoprene

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Fipnil Combo 50 mg/60 mg soluzione spot on per gatti e furetti

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Unção punctiforme

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
50.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Disponível apenas em inglês
60.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AX65

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglêsDisponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglêsDisponível apenas em inglêsDisponível apenas em inglêsDisponível apenas em inglêsDisponível apenas em inglêsDisponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

17/03/2023

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

105122

Data da alteração do estado de autorização:

17/03/2023

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0386/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bulgária Chipre República Checa França Grécia Hungria Itália
Países Baixos Polónia Portugal Roménia Eslováquia Espanha Suécia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.