

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

Autorizado

- Fipronil
- (S)-Methoprene

Product identification

Nome do medicamento:

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

Chanonil Combo 67 mg/60,3 mg Spot-on oplossing voor kleine honden

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Unção punctiforme

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

67.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Disponível apenas em [English](#)

60.30 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Withdrawal period by route of administration:

Unção punctiforme:

- Dog
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QP53AX65

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

20/11/2023

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 120841

Data de alteração do estado de autorização:

21/09/2023

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0386/002

Estados-Membros envolvidos:

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Resumo das características do medicamento

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048123>