

# Zeronil Combo 134 mg/120.6 mg Spot-on Solution for Medium Dogs

Neautorizat

- (S)-Methoprene
- Fipronil

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Zeronil Combo 134 mg/120.6 mg Spot-on Solution for Medium Dogs

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Câine

### Calea de administrare:

Administrare spot-on

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

120.60 miligram(e) / 1.00 Pipetă

Disponibile numai în Engleză  
134.00 miligram(e) / 1.00 Pipetă

**Forma farmaceutică:**

### Soluție spot-on

### Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP53AX65

### Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

**Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea detinătorului

## Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

### Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Data autorizației de comercializare:**

16/03/2018

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autoritatea responsabilă:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numărul autorizației:**

56152

---

**Data modificării statusului autorizației:**

23/05/2023

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

IE/V/0386/003

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.