

Fipnil Combo 402 mg/361,8 mg spot-on roztok na nakvapkanie na kožu pre veľmi veľké psy

Oprávnený

- Fipronil
- (S)-Methoprene

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

Fipnil Combo 402 mg/361,8 mg spot-on roztok na nakvapkanie na kožu pre veľmi veľké psy

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Použitie na určené miesto

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

402.00 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Dostupné len v [English](#)

361.80 milligram(s) / 1.00 Pipeta

Lieková forma:

Roztok na určené miesto na koži

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP53AX65

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Slovensko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Dátum registrácie lieku:

4/12/2020

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

96/045/DC/20-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

4/12/2020

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0386/005

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Bulharsko Cyprus Česko Francúzsko Grécko Maďarsko Taliansko
Holandsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Španielsko Švédsko

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

slovenčina (PDF)

Publikované na: 7/06/2023

Updated on: 9/06/2023

Stiahnuť

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.