

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

Oprávněný

- 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/4,02 ml + 361,8 mg/4,02 ml Roztwór do nakrapiania

### 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:

Poľsko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

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

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

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

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### **Dátum registrácie lieku:**

22/03/2021

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### **Zodpovedný orgán:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Číslo registrácie:**

3084

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

22/03/2021

---

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

## Dokumenty

Písomná informácia pre používateľa

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

Označenie obalu

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

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Combined File of all Documents

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