

Fleatix Comp vet 268 mg/241,2 mg Spot-on, lösning

Ej
godkänd

- (S)-Methoprene
- Fipronil

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Zeronil Combo 268 mg/241.2 mg Spot-on Solution for Large Dogs.

Fleatix Comp vet 268 mg/241,2 mg Spot-on, lösning

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Spot-on

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

241.20 milligram(s) / 1.00 Pipett

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

268.00 milligram(s) / 1.00 Pipett

Läkemedelsform:

Spot-on, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Spot-on:

•

Hund

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP53AX65

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Sverige

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Godkännandedatum:

16/03/2018

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ansvarig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkännandenummer:

56153

Datum för ändring av godkännandestatus:

23/05/2023

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0386/004

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

svenska (PDF)

Publicerad på: 2/05/2022

Ladda ner

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.