

Zeronil Combo 50 mg/60 mg Spot-on Solution for Cats and Ferrets

Godkänd

- Fipronil
- (S)-Methoprene

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Zeronil Combo 50 mg/60 mg Spot-on Solution for Cats and Ferrets

Fipnil Combo 50 mg/60 mg soluzione spot on per gatti e furetti

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Katt

Iller

Administreringsväg:

Spot-on

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Pipett

Finns tillgänglig endast på engelska
60.00 milligram(s) / 1.00 Pipett

Läkemedelsform:

Spot-on, lösning

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP53AX65

Rezeptstatus:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Italien

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:

17/03/2023

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health

Godkännandenummer:

105122

Datum för ändring av godkännandestatus:

17/03/2023

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0386/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Bulgarien Cypern Tjeckien Frankrike Grekland Ungern Italien
Nederländerna Polen Portugal Rumänien Slovakien Spanien Sverige

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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