

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

Godkänd

- Fipronil
- (S)-Methoprene

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### 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](#)

402.00 milligram(s) / 1.00 Pipett

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
361.80 milligram(s) / 1.00 Pipett

---

**Läkemedelsform:**

Spot-on, lösning

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QP53AX65

---

**Receptstatus:**

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 Limited

---

**Ansvarig myndighet:**

Ministry Of Health

---

**Godkännandenummer:**

105122

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

17/03/2023

---

**Referensmedlemsstat:**

Irland

---

**Procedurnummer:**

IE/V/0386/005

---

**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](http://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.