

Zeronil 134 mg Spot-on Solution for medium dogs

Неоторизиран

- Fipronil

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Zeronil 134 mg Spot-on Solution for medium dogs
Fleatix vet 134 mg Spot-on, lösning

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

куче

Начин на приложение:

Налично само на [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)
134.00 milligram(s) / 1.00 Пипета

Фармацевтична форма:

Разтвор за прилагане върху ограничен участък

Withdrawal period by route of administration:

Topical use:

- куче
-

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP53AX15

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Surrendered

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

28/11/2013

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Отговорен орган:

Swedish Medical Products Agency

Номер на лиценза:

45497

Дата на промяна в статуса на лиценза:

23/05/2023

Референтна държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Номер на процедурата:

IE/V/0276/002

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

Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051651>