

Zeronil 268 mg Spot-on Solution for large dogs

Autorizado

- Fipronil

Product identification

Nombre del medicamento:

Zeronil 268 mg Spot-on Solution for large dogs

Zeronil 268 mg, užlašinamasis tirpalas dideliems šunims

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Uso tópico

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

268.00 Miligramo(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal puntual

Withdrawal period by route of administration:

Uso tópico:
• Perros

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):
QP53AX15

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Lituania

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

14/02/2012

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/12/2111/037-054

Fecha del cambio de estado de la autorización:

17/04/2017

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0276/003

Estados miembros afectados:

Bulgaria República Checa Estonia Francia Alemania Grecia Hungría Italia
Letonia Liechtenstein Lituania Luxemburgo Malta Países Bajos Polonia
Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España Suecia

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

Documents

RV2111-3.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051446>