

Zeronil 134 mg Spot-on Solution for medium dogs

No
autorizado

- Fipronil

Product identification

Nombre del medicamento:

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

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](#)
134.00 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:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
Norwegian

Estado de la autorización:

Desistida

Authorised in:

Suecia

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

Disponibile 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:

28/11/2013

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

Swedish Medical Products Agency

Número de autorización:

45497

Fecha del cambio de estado de la autorización:

23/05/2023

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0276/002

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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