

Zeronil 268 mg Spot-on Solution for large dogs

Autorisé

- Fipronil

Product identification

Dénomination du médicament:

Zeronil 268 mg Spot-on Solution for large dogs

Zeronil 268 mg solução para unção punctiforme para cães grandes

Substance active:

Disponibile uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Spot-on

Product details

Substance active / Concentration:

Disponibile uniquement en Anglais

268.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Forme pharmaceutique:

Solution pour spot-on

Temps d'attente par voie d'administration:

Spot-on:
• Chien

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):
QP53AX15

Conditions de délivrance:
Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:
Valide

Autorisé en:
Portugal

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [italien](#) [letton](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

1/01/2022

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autorité responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Numéro de l'autorisation:

655/04/13DFVPT

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/01/2100

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0276/003

États membres concernés:

Bulgarie Tchéquie Estonie France Allemagne Grèce Hongrie Italie Lettonie
Liechtenstein Lituanie Luxembourg Malte Pays-Bas Pologne Portugal
Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Suède

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051472>