

Zeronil 134 mg Spot-on Solution for medium dogs

Autorisé

- Fipronil

Product identification

Dénomination du médicament:

Zeronil 134 mg Spot-on Solution for medium dogs

Zeronil 134 mg rácsepegtető oldat közepes testű kutyáknak A.U.V.

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Disponible uniquement en [Spanish](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Portuguese](#)

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

134.00 milligram(s) / 1.00 Pipette

Forme pharmaceutique:

Solution pour spot-on

Withdrawal period by route of administration:

Topical use:

- Chien

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

QP53AX15

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Hongrie

Description de l'emballage:

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

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

26/03/2012

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autorité responsable:

National Food Chain Safety Office

Numéro de l'autorisation:

3120/X/12 NÉBIH ÁTI

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/03/2012

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0276/002

États membres concernés:

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

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051638>