

# Zeronil 268 mg Spot-on Solution for large dogs

Autorizzato

- Fipronil

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Zeronil 268 mg Spot-on Solution for large dogs

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

**Specie di destinazione:**

Cane

**Via di somministrazione:**

Spot-on

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

268.00 milligrammo(i) / 1.00 Pipetta

**Forma farmaceutica:**

Soluzione per spot-on

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP53AX15

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Spagna

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

29/08/2012

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autorità responsabile:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numero di autorizzazione:**

2613 ESP

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

1/01/2023

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0276/003

---

**Stati membri interessati:**

Bulgaria Repubblica Ceca Estonia Francia Germania Grecia Ungheria Italia  
Lettonia Liechtenstein Lituania Lussemburgo Malta Paesi Bassi Polonia  
Portogallo Romania Slovacchia Spagna Svezia

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

ie-puar-mr-iev0276003-zeronil-268-mg-spot-on-solution-for-large-dogs-en.pdf