

Zeronil 402 mg Spot-on Solution for extra large dogs

Autorizado

- Fipronil

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Zeronil 402 mg Spot-on Solution for extra large dogs

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Unção punctiforme

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
402.00 miligrama(s) / 1.00 Pipeta

Forma farmacêutica:

Solução para unção punctiforme

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):
QP53AX15

Classificação quanto à dispensa:
Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:
Autorizado

Autorizado em:
Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

22/03/2012

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

170241

Data da alteração do estado de autorização:

15/06/2020

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0276/004

Estados-Membros envolvidos:

Bulgária República Checa Estónia França Alemanha Grécia Hungria Itália
Letónia Listenstaine Lituânia Luxemburgo Malta Países Baixos Polónia
Portugal Roménia Eslováquia Espanha Suécia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

ie-puar-mr-iev0276004-zeronil-402-mg-spot-on-solution-for-extra-large-do-en.pdf